AP3 Rec'd PCT/PTO 05 JUN 2005

WO 2005/063705

PCT/JP2004/019795

明細書

1. 2-ジ(環式基)置換ベンゼン化合物

技術分野

5

BEST AVAILABLE COPY

[0001]

本発明は、細胞接着抑制剤または細胞浸潤抑制剤として有用な1,2-ジ(環式基) 置換ベンゼン化合物またはその塩あるいはそれらの水和物に関する。

また、本発明は、炎症性疾患及び自己免疫疾患の治療または予防剤として有用な 、1,2-ジ(環式基)置換ベンゼン化合物またはその塩あるいはそれらの水和物 に関する。

10 さらに、本発明は、特に炎症性腸疾患(特に潰瘍性大腸炎またはクローン病)、 過敏性腸症候群、リウマチ関節炎、乾癬、多発性硬化症、喘息、アトピー性皮膚炎 などの白血球の接着および浸潤に起因する種々の疾患の治療または予防剤として 有用な1,2-ジ(環式基)置換ベンゼン化合物またはその塩あるいはそれらの水 和物に関する。

15 背景技術

20

[0002]

炎症反応においては、好中球やリンパ球等に代表される白血球の浸潤像が炎症 部位に認められる。

白血球の浸潤とは、好中球やリンパ球等の白血球が、サイトカイン、ケモカイン、リピッド及び補体等によって惹起され活性化することにより、IL-1や $TNF\alpha$ などのサイトカインにより活性化した血管内皮細胞とローリング (rolling) 又はテターリング (tethering) と呼ばれる相互作用を行い、血管内皮細胞と接着 (adhesion) した後、血管外及び周辺組織に遊走することである。

[0003]

25 以下に記すように、様々な炎症性疾患及び自己免疫疾患と白血球の接着または 浸潤との関連性が報告されている。これらのことからも細胞接着抑制または細胞

浸潤抑制作用を有する化合物がそれらの治療または予防剤となりうることが期待できる。

- (1) 炎症性腸疾患(潰瘍性大腸炎、クローン病など)の治療または予防剤(非 特許文献1, 2, 3参照)
- (2) 過敏性腸症候群の治療または予防剤(非特許文献4参照)
 - (3) リウマチ関節炎の治療または予防剤(非特許文献5参照)
 - (4) 乾癬の治療または予防剤(非特許文献6参照)
 - (5) 多発性硬化症の治療または予防剤(非特許文献7参照)
 - (6) 喘息の治療または予防剤(非特許文献8参照)
- (7) アトピー性皮膚炎の治療または予防剤(非特許文献9参照)

[0004]

5

10

15

20

従って、細胞接着または細胞浸潤を阻害する物質は、炎症性疾患及び自己免疫疾患の治療または予防剤として、炎症性腸疾患(特に潰瘍性大腸炎またはクローン病)、過敏性腸症候群、リウマチ関節炎、乾癬、多発性硬化症、喘息、アトピー性皮膚炎など白血球の接着および浸潤に起因する種々の疾患に対する治療または予防剤として有用であることが期待される。

[0005]

一方、白血球と血管内皮細胞との接着抑制に基づく抗炎症作用を有する化合物 または白血球の浸潤抑制に基づく抗炎症作用を有する化合物(以下、各々を細胞 接着阻害剤および細胞浸潤阻害剤という。)としては、

等の化合物が知られている(特許文献1参照)。

しかしながら、本発明に係る一般式(1)で表わされる化合物は、シクロヘキシル基等の脂肪族炭素環式基が結合したベンゼン環のオルト位にピペラジンまたはピペリジンを有する部分化学構造を含むことを特徴としていることから、これら細胞接着阻害剤または細胞浸潤阻害剤とは化合構造が相違する。

[0006]

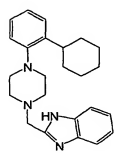
5

本発明に係る一般式(1)で表わされる化合物の化学構造的特徴である、シクロヘキシル基等の脂肪族炭素環式基が結合したベンゼン環のオルト位にピペラジンまたはピペリジンを有する部分化学構造を含む化合物としては、例えば、式

10 で表わされる化合物が知られている(特許文献2参照)。

しかしながら、当該出願には、当該化合物のメラノコルチンレセプターアゴニスト作用に基づく抗肥満剤および糖尿病治療剤としての用途が記載されているのみで、白血球の接着または浸潤抑制作用に基づく抗炎症剤としての用途については、何ら記載も示唆もない。

15 また、上記化合物以外に、例えば、式



で表される化合物が知られている(非特許文献10、化合物番号45参照)。

[0007]

【特許文献1】国際公開第2002/018320号パンフレット

【特許文献2】国際公開第2002/059108号パンフレット

【非特許文献1】

Inflammatory Bowel Disease (N. Engl. J. Med., 347: 417-429 (2002))

【非特許文献2】

Natalizumab for active Crohn's disease (N. Engl. J. Med., 348: 24-32 (2003))

10 【非特許文献3】

5

【非特許文献4】 A role for inflammation in irritable bowel syndrome (Gut., 51: i41-i44 (2002))

15 【非特許文献 5】 Rheumatoid arthritis (Int. J. Biochem. Cell Biol., 36: 372-378 (2004))

【非特許文献 6】 Psoriasis (Lancet, 361: 1197-1204 (2003))

【非特許文献7】 New and emerging treatment options for multiple sclerosis (Lancet Neurology, 2: 563-566 (2003))

20 【非特許文献 8】 The role of T lymphocytes in the pathogenesis of asthma (J. Allergy Clin. Immunol., 111: 450-463 (2003))

【非特許文献 9 】 The molecular basis of lymphocyte recruitment to the skin (J. Invest. Dermatol., 121:951-962(2003))

【非特許文献10】 Discovery of 2-(4-pyridin-2-ylpiperazin-1-ylmethyl)-1H-benzimidazole (ABT-724), a dopaminergic agent with a novel mode of action for the potential treatment of erectile dysfunction (J. Med. Chem., 47: 3853-3864 (2004))

発明の開示

5

10

[0008]

本発明の課題は、炎症性腸疾患(特に潰瘍性大腸炎もしくはクローン病)、過敏性腸症候群、リウマチ関節炎、乾癬、多発性硬化症、喘息、アトピー性皮膚炎などの白血球の接着および浸潤に起因する種々の炎症性疾患及び自己免疫疾患の治療または予防剤として有用な優れた細胞接着抑制作用および細胞浸潤抑制作用を有する新規化合物を提供することにある。

[0009]

本発明者らは、精力的に研究を重ねた結果、上記課題である新規な化学構造を有する1,2一ジ(環式基)置換ベンゼン化合物が優れた細胞接着抑制作用または細胞浸潤抑制作用を有し、特に炎症性腸疾患(特に潰瘍性大腸炎もしくはクローン病)、過敏性腸症候群、リウマチ関節炎、乾癬、多発性硬化症、喘息、アトピー性皮膚炎などの白血球の接着および浸潤に起因する種々の炎症性疾患及び自己免疫疾患の治療または予防剤として有用であることを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、下記一般式(1)あるいは(100)を有する化合物また はその塩あるいはその水和物である。

$$R^{32}$$
 R^{31}
 R^{23}
 R^{22}
 R^{31}
 R^{23}
 R^{22}
 R^{31}
 R^{23}
 R^{22}
 R^{21}
 R^{30}
 R^{10}
 R^{20}
 R^{20}
 R^{20}
 R^{20}
 R^{20}
 R^{20}

また、本発明は、上記一般式(1)もしくは(100)を有する化合物またはその塩あるいはその水和物を含有する医薬である。

さらに、本発明は、上記一般式(1)もしくは(100)を有する化合物または その塩あるいはその水和物を含有する、細胞接着抑制剤または細胞浸潤抑制剤であ る。

またさらに、本発明は、上記一般式(1)もしくは(100)を有する化合物またはその塩あるいはその水和物を含有する炎症性疾患及び自己免疫疾患の治療または予防剤である。

10 特に、本発明は、上記一般式(1)もしくは(100)を有する化合物またはその塩あるいはその水和物を含有する、炎症性腸疾患(特に潰瘍性大腸炎またはクローン病)、過敏性腸症候群、リウマチ性関節炎、乾癬、多発性硬化症、喘息またはアトピー性皮膚炎などの治療または予防剤である。

また特に、本発明は、医薬を製造するための、上記一般式(1)もしくは(100)を有する化合物またはその塩あるいはそれらの水和物の使用である。

[0010]

5

15

20

上記式(1)および(100)中、

R10は、下記A1群から選択される置換基を有していてもよい5-10員シ クロアルキル基または下記A1群から選択される置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基を示し、

R20、R21、R22およびR23は、同一または異なって、水素原子、水

酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C2-7アルキルカルボニル基、ニトロ基、アミノ基、モノ (C1-6アルキル) アミノ基、ジ (C1-6アルキル) アミノ基、下記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、下記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基、下記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基または下記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基または下記C1群から選択される置換基を有していてもよい5-10員へテロアリール環基を示し、

R30、R31およびR32は、同一または異なって、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基、C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基またはC2-7アルコキシカルボニル基を示すか、あるいは、

R30、R31またはR32のいずれか2つが一緒になって、オキソ基(式 O基)またはメチレン基(式 - CH2 - 基)であり、残りの1つが、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基、C1 - 6アルキル基、C1 - 6アルコキシ基またはC2 - 7アルコキシカルボニル基を示し、

15 R40は、下記D1群から選択される置換基を有していてもよいC1-10アルキル基、下記E1群から選択される置換基を有していてもよい3-8員シクロアルキル基、下記E1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員ヘテロ環基、下記F1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7アルケニル基、下記F1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7アルキニル基、下記G1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7アルキニルボニル基、モノ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、4-8員ヘテロ環カルボニル基、C2-7アルコキシカルボニル基またはC1-6アルキルスルホニル基を示し、

nは、0、1または2の整数を示し、

5

10

25

X1は、式CH基または窒素原子を示し、

A1群は、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C1-6アルコキシ基、下記C

1 群から選択される置換基を有していてもよいフェニル基、C1-6アルキル基 、C1-6ハロアルキル基およびC2-7アルキレン基(但し、置換される5-10員シクロアルキル基または置換される5-10員シクロアルケニル基と一緒 になってスピロ結合が生じる場合に限る)からなる群を示し、

B1群は、ハロゲン原子、C2-7アルコキシカルボニル基およびカルボキシル基からなる群を示し、

5

10

15

20

C1群は、シアノ基、ハロゲン原子、C1-6アルキル基およびC1-6アルコキシ基からなる群を示し、

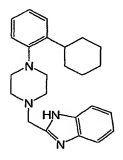
D1群は、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C1-6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、C1-6アルキルスルホニル基、C1-6アルキルフィニル基、モノ(C1-6アルキル)アミノ基、ジ(C1-6アルキル)アミノ基、C2-7アルキルカルボニルアミノ基、下記H1群から選択される置換基を有していてもよい3-8員シクロアルキル基、C2-7アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、4-8員ヘテロ環基、5-10員ヘテロアリール環基、6-10員アリール環基、C2-7アルキルカルボニル基、6-10員アリール環カルボニル基、アミノカルボニル基、ハロゲン原子で置換されていてもよいモノ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、モノ(3-8員シクロアルキル)アミノカルボニル基、ジ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、ジ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、ジ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、ジ(フー6アルキル)アミノカルボニル基、ジ(フー6アルキル)アミノカルボニル基、ジ(フー6アルキル)アミノカルボニル基、デーの最小テロアリール環)アミノカルボニル基、C1-6アルキル基で置換されていてもよい4-8員ヘテロ環カルボニル基および5-10員ヘテロアリール環カルボニル基からなる群を示し、

E.1 群は、ハロゲン原子、C1-6アルコキシ基、オキソ基(式=O基)およびC1-6アルキル基からなる群を示し、

F1群は、ハロゲン原子およびC1-6アルコキシ基からなる群を示し、 G1群は、3-8員シクロアルキル基からなる群を示し、

H1群は、水酸基、C1-6ハロアルキル基、C1-6アルキル基、C2-7アルコキシアルキル基、モノ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、ジ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、ジ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、C2-7アルコキシカルボニル基、カルボキシル基およびC2-7シアノアルキル基からなる群を示す。

ただし、式(1)中、式



5

で表される化合物は除く。

[0011]

上記R10の「下記A1群から選択される置換基を有していてもよい5-10 員シクロアルキル基」の「5-10員シクロアルキル基」としては、例えばシクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニルまたはシクロデシル基を挙げることができ、好適にはシクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルまたはシクロオクチル基であり、特に好適にはシクロヘキシル基である。

上記R10の「下記A1群から選択される置換基を有していてもよい5-10 員シクロアルケニル基」の「5-10員シクロアルケニル基」としては、二重結合を複数有していてもよく、例えばシクロペンテニル (1-シクロペンテニル、2-シクロペンテニル、3-シクロペンテニル)、シクロヘキセニル (1-シクロヘナニル、2-シクロヘキセニル、3-シクロヘキセニル)、シクロヘプテニル (1-シクロヘプテニル、2-シクロヘプテニル、3-シクロヘプテニル、4-シクロヘプテニル)、シクロヘプテニル、4-シクロヘプテニル)、シクロオクテニル (1-シクロオクテニル、2-シクロオクテニル)

テニル、3ーシクロオクテニル、4ーシクロオクテニル)、シクロノネニル(1ーシクロノネニル、2ーシクロノネニル、3ーシクロノネニル、4ーシクロノネニル、5ーシクロノネニル)またはシクロデセニル(1ーシクロデセニル、2ーシクロデセニル、3ーシクロデセニル、4ーシクロデセニル、5ーシクロデセニル)基を挙げることができ、好適にはシクロペンテニル、シクロヘキセニル、シクロヘプテニルまたはシクロオクテニル基であり、より好適にはシクロヘキセニル基であり、最も好適には1ーシクロヘキセニル基である。

[0012]

5

10

15

20

25

上記R20、R21、R22およびR23の「ハロゲン原子」としては、例えば、フッ素、塩素、臭素またはヨウ素原子などを挙げることができ、好適には臭素、フッ素または塩素原子である。

[0013]

上記R20、R21、R22およびR23の「C2-7アルキルカルボニル基」としては、「C2-7アルキルカルボニル基」とは、後述の「C1-6アルキル基」が結合したカルボニル基であることを意味し、例えば、アセチル、エチルカルボニル、nープロピルカルボニル、イソプロピルカルボニル、nープチルカルボニル、イソブチルカルボニル、sーブチルカルボニル、tープチルカルボニル、ペンチルカルボニル、イソペンチルカルボニル、2-メチルブチルカルボニル、ネオペンチルカルボニル、1-エチルプロピルカルボニル、3-メチルペンチルカルボニル、4-メチルペンチルカルボニル、3-メチルペンチルカルボニル、2-メチルペンチルカルボニル、1-メチルペンチルカルボニル、3,3-ジメチルブチルカルボニル、2,2-ジメチルブチルカルボニル、1,1-ジメチルブチルカルボニル、1,2-ジメチルブチルカルボニル、1,3-ジメチルブチルカルボニル、1,2-ジメチルブチルカルボニル、1,3-ジメチルブチルカルボニル、2,3-ジメチルブチルカルボニル、1,1-エチルブチルカルボニルをは2-エチルブチルカルボニル基のような直鎖又は分枝鎖のものを挙げることができ、好適にはC2-5のものであり、特に好適にはアセチルまたはエチルカルボ

ニル基である。

5

10

15

20

25

上記R20、R21、R22およびR23の「モノ(C1-6アルキル)アミノ基」としては、例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、イソプロピルアミノ、オープチルアミノ、トープチルアミノ、ペンチルアミノ、イソペンチルアミノ、2ーメチルプチルアミノ、ネオペンチルアミノ、1-エチルプロピルアミノ、ヘキシルアミノ、イソヘキシルアミノ、4ーメチルペンチルアミノ、3ーメチルペンチルアミノ、2ーメチルペンチルアミノ、3・メチルペンチルアミノ、2・マジメチルプチルアミノ、1・1・ジメチルプチルアミノ、1・2ージメチルプチルアミノ、1・3ージメチルプチルアミノ、2・3ージメチルブチルアミノ、1・1・エチルブチルアミノまたは2ーエチルブチルアミノ基のような直鎖又は分枝鎖のものを挙げることができ、好適にはメチルアミノまたはエチルアミノ基であり、特に好適にはメチルアミノ基である。

上記R20、R21、R22およびR23の「ジ(C1-6アルキル)アミノ基」としては、対称のものでも非対称のものでもよく、例えば、ジメチルアミノ、メチルエチルアミノ、ジエチルアミノ、メチルプロピルアミノ、エチルプロピルアミノ、ジプロピルアミノ、ジイソプロピルアミノ、ジプチルアミノ、ジイソブチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジグリカルグリカルがアミノ、ジグリカルブチルがアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアミノ、ジグリカルアにより、アロリカルアによりのでは、アローのア・ファンのア

ル) アミノ基のような直鎖又は分枝鎖のものを挙げることができ、好適にはジメチルアミノ、メチルエチルアミノまたはジエチルアミノ基であり、特に好適にはジメチルアミノ基である。

5

10

15

20

25

上記R20、R21、R22およびR23の「下記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルキル基」の「C1-6アルキル基」としては、例えば、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nープチル、イソブチル、sープチル、tープチル、nープロピル、イソプロピル、nープチル、イソブチル、sープチル、tープナル、nーペンチル、イソペンチル、sーペンチル、tーペンチル、2ーメチルプチル、1ーメチルブチル、2ーメチルプロピル、1,2ージメチルプロピル、1ーエチルプロピル、nーへキシル、イソへキシル、4ーメチルペンチル、3ーメチルペンチル、2ーメチルペンチル、カーメチルペンチル、3,3ージメチルブチル、2,2ージメチルブチル、1,1ージメチルプチル、1,2ージメチルブチル、1,3ージメチルブチル、2,3ージメチルブチル、1ーエチルブチル、2,1ーエチルブチル、1,1,2ートリメチルプロピル、1,2,2,-トリメチルプロピル、1ーエチルー1ーメチルプロピルまたは1ーエチルー2ーメチルプロピル基のような直鎖又は分枝鎖のものを挙げることができ、好適にはC1ー4のものであり、より好適にはメチル、エチルまたはtーブチル基であり、最も好適には、メチル基である。

上記R20、R21、R22およびR23の「下記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基」の「C1-6アルコキシ基」としては、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブレトキシ、sープトキシ、tーブトキシ、ペントキシ、イソペントキシ、2ーメチルプトキシ、ネオペントキシ、ヘキシルオキシ、4ーメチルペントキシ、3ーメチルペントキシ、2ーメチルペントキシ、3・3ージメチルブトキシ、2・2ージメチルブトキシ、1、1ージメチルブトキシ、1、2ージメチルブトキシ、1、3ージメチルブトキシまたは2、3ージメチルブトキシ基のような直鎖又は分枝鎖のものを挙げることができ、好適にはメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはイソプロポ

キシ基であり、より好適にはメトキシまたはエトキシ基であり、最も好適にはメト キシ基である。

上記R20、R21、R22およびR23の「下記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基」の「4-8員へテロ環基」としては、下記「4-8員へテロ環」から任意の位置の水素原子を1個除いて得られる一価の基を意味する。

5

10

15

20

25

上記「4-8員へテロ環」としては、環を構成する原子の数が4ないし8であり、環を構成する原子中に1または複数個のヘテロ原子を含有する非芳香族性の環(完全飽和の環または部分不飽和の環)を意味し、例えば、アゼチジン環、ピロリジン環、ピロリジン環、アゼパン環、アブカン環、テトラヒドロフラン環、テトラヒドロピラン環、テトラヒドロチオピラン環、モルホリン環、チオモルホリン環、ピペラジン環、ジアゼパン環、チアゾリジン環、イソオキサブリジン環、イミダブリジン環、ピラブリジン環、ジオキサン環、1,3-ジオキソラン環、オキサチアン環、ジチアン環、ピラン環、ジヒドロピラン環、ピロリン環、ピラブリン環、オキサチアン環、ジチアン環、ピラン環、ジヒドロピラン環、ピロリン環、ピラブリン環、オキサソリン環、イミダブリン環またはチアブリン環などを挙げることができ、「4-8員へテロ環基」として好適なものは、完全飽和の4-8員へテロ環基であり、より好適には環を構成する原子である窒素原子に結合する水素原子を1個除いて誘導される完全飽和の4-8員へテロ環基であり、さらに好適にはピロリジン-1-イル基、アゼチジン-1-イル基、チオモルホリン-4-イル基、ピペリジン-1-イル基またはモルホリン-4-イル基であり、最も好適には、ピロリジン-1-イル基、ピペリジン-1-イル基、ピペリジン-1-イル基、ピペリジン-1-イル基またはモルホリン-4-イル基である。

上記R20、R21、R22およびR23の「下記C1群から選択される置換基を有していてもよい5-10員へテロアリール環基」の「5-10員へテロアリール環基」としては、下記「5-10員へテロアリール環」から任意の位置の水素原子を1個除いて得られる一価の基を意味する。

上記「5-10員へテロアリール環」としては、環を構成する原子の数が5ない

し10であり、環を構成する原子中に1または複数個のヘテロ原子を含有する芳香 族性の環(縮環の場合、少なくとも環の1つが芳香族性を有せばよい)を意味し、 例えば、ピリジン環、チオフェン環、フラン環、ピロール環、オキサゾール環、イ ソオキサゾール環、チアゾール環、チアジアゾール環、イソチアゾール環、イミダ ゾール環、トリアゾール環、テトラゾール環、ピラゾール環、フラザン環、チアジ アゾール環、オキサジアゾール環、ピリダジン環、ピリミジン環、ピラジン環、ト リアジン環、インドール環、イソインドール環、インダゾール環、キノリン環、イ ソキノリン環、シンノリン環、キナゾリン環、キノキサリン環、ナフチリジン環、 フタラジン環、プリン環、プテリジン環、チエノフラン環、イミダゾチアゾール環 、ベンゾフラン環、ベンゾチオフェン環、ベンズオキサゾール環、ベンズチアゾー ル環、ベンズチアジアゾール環、ベンズイミダゾール環、イミダゾピリジン環、ピ ロロピリジン環、ピロロピリミジン環、ピリドピリミジン環、クマラン環、クロメ ン環、クロマン環、イソクロマン環、インドリン環、イソインドリン環、などを挙 げることができ、「5-10員へテロアリール環基」として好適なものは、5-6 員のものであり、さらに好適には、イソオキサゾール環基、オキサジアゾール環基 、テトラゾール環基、ピリジン環基、チアゾール環基またはチオフェン環基であり 、特に好適には、ピリジン環基、チアゾール環基、チオフェン環基またはテトラゾ ール環基である。

[0014]

5

10

15

20 上記R30、R31およびR32の「ハロゲン原子」としては、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはフッ素または塩素原子である。

上記R30、R31およびR32の「C1-6アルキル基」としては、例えば、 前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特 に好適にはメチル基である。

25 上記R30、R31およびR32の「C1-6アルコキシ基」としては、例えば 、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、

特に好適にはメトキシ基である。

上記R30、R31およびR32の「C2-7アルコキシカルボニル基」とは、前述の「C1-6アルコキシ基」が結合したカルボニル基であることを意味し、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、sーブトキシカルボニル、tーブトキシカルボニル、ペントキシカルボニル、イソペントキシカルボニル、2-メチルプトキシカルボニル、3-メチルペントキシカルボニル、2-メチルペントキシカルボニル、3-メチルペントキシカルボニル、2-メチルペントキシカルボニル、3,3-ジメチルブトキシカルボニル、2,2-ジメチルブトキシカルボニル、1,1-ジメチルブトキシカルボニル、1,2-ジメチルブトキシカルボニル、1,3-ジメチルブトキシカルボニルまたは2,3-ジメチルブトキシカルボニルまたは2,3-ジメチルブトキシカルボニルまたは2,3-ジメチルブトキシカルボニル基のような直鎖又は分枝鎖のものをあげることができ、好適にはメトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル基である。

[0015]

5

10

25

上記R40の「下記D1群から選択される置換基を有していてもよいC1-10 アルキル基」の「C1-10アルキル基」としては、例えば、前述のC1-6アルキル基で例示したものの他、ヘプチル、3ーメチルヘキシル、オクチル、ノニル、デシルのようなC7-C10の直鎖又は分枝鎖アルキル基を挙げることができ、好適にはC1-6のものであり、特に好適にはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、イソプチル、ブチルまたはペンチル基である。

上記R40の「下記E1群から選択される置換基を有していてもよい3-8員シクロアルキル基」の「3-8員シクロアルキル基」としては、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シクロペプチルまたはシクロオクチル基を挙げることができ、好適にはシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチルまたはシクロヘプチル基であり、特に好適にはシクロプチル、シクロペンチルまたはシクロヘキシル基である。

上記R40の「下記E1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員 ヘテロ環基」の「4-8員ヘテロ環基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適には、ピロリジン環基、ピペリジン環基、テトラヒドロチオピラン環基またはテトラヒドロピラン環基である。

5

10

15

25

上記R40の「下記F1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7 アルケニル基」の「C2-7アルケニル基」とは、二重結合を $1\sim2$ 個含んでいてもよい炭素数 $2\sim7$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルケニル基を意味し、例えば、エテニル、1-プロペニル、2-プロペニル、1-プテニル、2-ブテニル、3-ブテニル、2-メチル-1-プロペニル、2-メチル-2-プロペニル、1-ペニル、1-ペンテニル、1-ペキセニル、1, 6-ヘキサンジエニルまたは1-ヘプテニル基等を挙げることができ、好適には2-プロペニル基である。

上記R40の「下記F1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7 アルキニル基」の「C2-7 アルキニル基」とは、三重結合を $1\sim2$ 個含んでいてもよい炭素数 $2\sim7$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキニル基を意味し、例えば、エチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、1-ブチニル、2-ブチニル、3-ブチニル、1-ペンチニル、1-ペンチニル、1-ペンチニル、1, 6-ペキサンジイニルまたは1-ペプチニル基を挙げることができ、好適にはC2-5のものであり、特に好適には2-ブチニルまたは2-プロピニル基である。

20 上記R40の「下記G1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7 アルキルカルボニル基」の「C2-7アルキルカルボニル基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはC2-5のものであり、特に好適にはアセチルまたはプロピルカルボニル基である。

上記R40の「モノ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基」とは、前述の「モノ (C1-6アルキル) アミノ基」が結合したカルボニル基であることを意味し、例えば、メチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル、プロピルアミノ

カルボニル、イソプロピルアミノカルボニル、プチルアミノカルボニル、イソプチルアミノカルボニル、sープチルアミノカルボニル、tープチルアミノカルボニル、ペンチルアミノカルボニル、イソペンチルアミノカルボニル、2ーメチルプチルアミノカルボニル、ネオペンチルアミノカルボニル、1ーエチルプロピルアミノカルボニル、ヘキシルアミノカルボニル、イソヘキシルアミノカルボニル、4ーメチルペンチルアミノカルボニル、3ーメチルペンチルアミノカルボニル、2ーメチルペンチルアミノカルボニル、1ーメチルペンチルアミノカルボニル、3・3ージメチルプチルアミノカルボニル、2・2・ジメチルプチルアミノカルボニル、1, 1ージメチルプチルアミノカルボニル、1, 2ージメチルプチルアミノカルボニル、1, 1ージメチルプチルアミノカルボニル、2, 3ージメチルプチルアミノカルボニル、1, 3ージメチルプチルアミノカルボニル、2, 3ージメチルプチルアミノカルボニル、1・エチルプチルアミノカルボニルまたは2ーエチルプチルアミノカルボニルルを0ような直鎖又は分枝鎖のものを挙げることができ、好適には全炭素原子数がて2ー5のものであり、特に好適にはエチルアミノカルボニル基である。

5

10

15

20

25

上記R40の「4-8員へテロ環カルボニル基」とは、前述の「4-8員へテロ環基」が結合したカルボニル基であることを意味し、好適にはピペリジン-1-イルカルボニルまたはモルホリン-4-イルカルボニル基である。

上記R40の「C2-7アルコキシカルボニル基」としては、例えば、前述の ものと同様のものを挙げることができ、好適にはメトキシカルボニルまたはエトキ シカルボニル基である。

上記R40の「C1-6アルキルスルホニル基」とは、前述の「C1-6アルキル基」が結合したスルホニル基であることを意味し、例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、カルボニルブチルスルホニル、イソプチルスルホニル、sーブチルスルホニル、tーブチルスルホニル、ペンチルスルホニル、イソペンチルスルホニル、2ーメチルブチルスルホニル、ネオペンチルスルホニル、1-エチルプロピルスルホニル、ヘキシルスルホニル、イソヘキシルスルホニル、4-メチルペンチルスルホニル、3-メチルペ

ンチルスルホニル、2-メチルペンチルスルホニル、1-メチルペンチルスルホニル、3,3-ジメチルブチルスルホニル、2,2-ジメチルブチルスルホニル、1,1-ジメチルブチルスルホニル、1,2-ジメチルブチルスルホニル、1,3-ジメチルブチルスルホニル、2,3-ジメチルブチルスルホニル、1-エチルブチルスルホニルまたは2-エチルブチルスルホニル基のような直鎖又は分枝鎖のものを挙げることができ、好適にはプロピルスルホニル基である。

[0016]

5

15

20

25

上記A1群の「ハロゲン原子」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙 げることができ、好適には臭素、フッ素または塩素原子である。

10 上記A1群の「C1-6アルコキシ基」としては、例えば、前述のものと同様の ものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特に好適にはメトキシ 基である。

上記A1群及び下記A2群の「C1-6アルキル基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特に好適にはメチル、エチル、n-ブチルまたはt-ブチル基である。

上記A1群及び下記A2群の「C1-6ハロアルキル基」とは、前述の「ハロゲン原子」が1ないし6個結合した前述の「C1-6アルキル基」であることを意味し、例えば、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル、イソブチル、sーブチル、tーブチル、ペンチル、イソペンチル、2ーメチルブチル、ネオペンチル、1ーエチルプロピル、ヘキシル、イソヘキシル、4ーメチルペンチル、3ーメチルペンチル、3ーメチルペンチル、1ーエチルプロピル、ヘキシル、1ーメチルペンチル、3、3ージメチルブチル、1、2ージメチルブチル、1、2ージメチルブチル、1、2ージメチルブチル、1、3ージメチルブチル、2、2ージメチルブチル、2、3ージメチルブチル、1、1ーエチルプチルまたは2ーエチルブチル基のような直鎖又は分枝鎖のアルキル基にフッ素または塩素原子が結合したものを挙げることができ、好適にはC1ー4のアルキル基にフッ素または塩素原子が1ないし3個結合したものであり、特に好適にはトリフルオロ

メチル基である。

上記A1群及び下記A2群の「C2-7アルキレン基」(但し、置換される5-10員シクロアルキル基または置換される5-10員シクロアルケニル基と一緒になってスピロ結合が生じる場合に限る)としては、例えば、1,2-エチレン、トリメチレン、プロピレン、エチルエチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレンまたはヘプタメチレン基のような直鎖または分枝鎖のものを挙げることができ、好適には1,2-エチレン、テトラメチレンまたはペンタメチレン基である。

[0017]

10 上記B1群の「ハロゲン原子」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙 げることができ、好適にはフッ素または塩素原子である。

> 上記B1群の「C2-7アルコキシカルボニル基」としては、例えば、前述の ものと同様のものを挙げることができ、好適にはメトキシカルボニルまたはエトキ シカルボニル基である。

15 [0018]

5

20

上記C1群の「ハロゲン原子」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙 げることができ、好適には臭素、フッ素または塩素原子である。

上記C1群および下記C2群の「C1-6アルキル基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特に好適にはメチル基である。

上記C1群および下記C2群の「C1-6アルコキシ基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特に好適にはメトキシ、エトキシまたはイソプロポキシ基である。

[0019]

25 上記D1群および下記D2群の「ハロゲン原子」としては、例えば、前述のもの と同様のものを挙げることができ、好適にはフッ素または塩素原子である。

上記D1群および下記D2群の「C1-6アルコキシ基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特に好適にはメトキシまたはエトキシ基である。

5

10

15

20

25

上記D1群の「C1-6アルキルチオ基」とは、前述の「C1-6アルキル基」が結合したチオ基であることを意味し、例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、カルボニルブチルチオ、イソブチルチオ、s ーブチルチオ、t ーブチルチオ、ペンチルチオ、イソペンチルチオ、2ーメチルブチルチオ、ネオペンチルチオ、1ーエチルプロピルチオ、ヘキシルチオ、イソヘキシルチオ、4ーメチルペンチルチオ、3ーメチルペンチルチオ、2ーメチルペンチルチオ、1ーメチルペンチルチオ、3,3ージメチルブチルチオ、2,2ージメチルブチルチオ、1,1ージメチルブチルチオ、1,2ージメチルブチルチオ、1,3ージメチルブチルチオ、2,3ージメチルブチルチオ、1ーエチルブチルチオまたは2ーエチルブチルチオ基のような直鎖又は分枝鎖のものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特に好適にはメチルチオまたはエチルチオ基である。

上記D1群の「C1-6アルキルスルホニル基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特に好適にはメチルスルホニルまたはエチルスルホニル基である。

上記D1群の「C1-6アルキルスルフィニル基」としては、前述の「C1-6アルキル基」が結合したスルフィニル基であることを意味し、例えば、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル、プロピルスルフィニル、イソプロピルスルフィニル、カルボニルプチルスルフィニル、イソブチルスルフィニル、sープチルスルフィニル、カルボニルプチルスルフィニル、インブチルスルフィニル、sープチルスルフィニル、tープチルスルフィニル、ペンチルスルフィニル、イソペンチルスルフィニル、2-メチルブチルスルフィニル、ネオペンチルスルフィニル、1-エチルプロピルスルフィニル、ヘキシルスルフィニル、イソヘキシルスルフィニル、4-メチルペンチルスルフィニル、2-メチルペンチルスルフィニル、2-メチルペンチルスルフィニル、1-メチルペンチルスルフィニル、3,3-ジメチルプチルス

5

10

15

20

25

上記D1群の「モノ(C1-6アルキル)アミノ基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはメチルアミノまたはエチルアミノ基であり、特に好適にはメチルアミノ基である。

上記D1群の「ジ(C1-6アルキル)アミノ基」としては、例えば、前述の ものと同様のものを挙げることができ、好適にはジメチルアミノ、メチルエチルア ミノまたはジエチルアミノ基であり、特に好適にはジメチルアミノ基である。

上記D1群の「C2-7アルキルカルボニルアミノ基」とは、前述の「C2-7アルキルカルボニル基」が結合したアミノ基であることを意味し、例えば、アセチルアミノ、エチルカルボニルアミノ、n-プロピルカルボニルアミノ、イソプロピルカルボニルアミノ、イソプロピルカルボニルアミノ、n-ブチルカルボニルアミノ、イソブチルカルボニルアミノ、s-ブチルカルボニルアミノ、t-ブチルカルボニルアミノ、ペンチルカルボニルアミノ、イソペンチルカルボニルアミノ、2-メチルプチルカルボニルアミノ、ネオペンチルカルボニルアミノ、1-エチルプロピルカルボニルアミノ、ヘキシルカルボニルアミノ、イソヘキシルカルボニルアミノ、4-メチルペンチルカルボニルアミノ、3-メチルペンチルカルボニルアミノ、2-メチルペンチルカルボニルアミノ、3,3-ジメチルプチルカルボニルアミノ、1,1-ジメチルブチルカルボニルアミノ、1,2-ジメチルブチルカルボニルアミノ、1,3-ジメチルブチルカルボニルアミノ、1,2-ジメチルブチルカルボニルアミノ、1,3-ジメチルブチルカルボニルアミノ、1,1-エチルプチルカルボニルアミノ、2,3-ジメチルブチルカルボニルアミノ、1-エチルプチルカルボニルアミノ、または2-エチルブチルカルボニルアミノ基のような

直鎖又は分枝鎖のものを挙げることができ、好適にはC2-5のアルキルカルボニル基が結合したアミノ基であり、特に好適にはアセチルアミノまたはエチルカルボニルアミノ基である。

上記D1群の「下記H1群から選択される置換基を有していてもよい3-8員シクロアルキル基」の「3-8員シクロアルキル基」および下記D2群の「3-8員シクロアルキル基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチルまたはシクロペキシル基であり、より好適にはシクロプロピルまたはシクロブチル基であり、最も好適にはシクロプロピル基である。

5

10

15

20

25

上記D1群の「C2-7アルコキシカルボニル基」としては、例えば、前述の ものと同様のものを挙げることができ、好適にはメトキシカルボニルまたはエトキ シカルボニル基である。

上記D1群および下記D2群の「4-8員へテロ環基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはテトラヒドロピラン環基またはテトラヒドロフラン環基であり、特に好適にはテトラヒドロピラン-4-イル基である。

上記D1群の「5-10員へテロアリール環基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはフリル、チエニル、ピリジル、ピラジル、ピリミジニルまたはピリダジニル基であり、特に好適にはフリル、チエニルまたはピリジル基である。

上記D1群の「6-10員アリール環基」とは、炭素数6~10の芳香族性の 炭化水素環式基(縮環の場合、少なくとも環の1つが芳香族性を示せばよい)であ ることを意味し、例えば、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、インデニル、 インダニル、アズレニルまたはヘプタレニル基等が挙げられ、好適にはフェニル、 1-ナフチルまたは2-ナフチル基であり、特に好適にはフェニル基である。

上記D1群および下記D2群の「C2-7アルキルカルボニル基」とは、例えば

、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはC2-5のものであり、 特に好適にはアセチルまたはエチルカルボニル基である。

上記D1群の「6-10員アリール環カルボニル基」とは、前述の「6-10 員アリール環基」が結合したカルボニル基であることを意味し、例えば、ベンゾ イル、1ーナフトイル、2ーナフトイル、インデニルカルボニル、インダニルカル ボニル、アズレニルカルボニルまたはヘプタレニルカルボニル基等が挙げられ、好 適にはベンゾイル、1ーナフトイルまたは2ーナフトイル基であり、特に好適には ベンゾイル基である。

5

10

15

20

25

上記D1群の「ハロゲン原子で置換されていてもよいモノ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基」の「モノ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基」および下記D2群の「モノ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基」としては、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適には全炭素原子数がC2-5のものであり、より好適にはメチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル、プロピルアミノカルボニル、イソプロピルアミノカルボニルまたはプチルアミノカルボニルボニル基であり、最も好適にはメチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル、プロピルアミノカルボニルまたはイソプロピルアミノカルボニル基である。

上記D1群の「モノ(3-8員シクロアルキル)アミノカルボニル基」としては、例えば、シクロプロピルアミノカルボニル、シクロプチルアミノカルボニル、シクロペンチルアミノカルボニル、シクロヘキシルアミノカルボニル、シクロヘプチルアミノカルボニルを挙げることができ、好適にはシクロプロピルアミノカルボニル、シクロプチルアミノカルボニル、シクロプチルアミノカルボニル、シクロペンチルアミノカルボニルまたはシクロヘキシルアミノカルボニル基であり、特に好適にはシクロプロピルアミノカルボニル基である。

上記D1群の「モノ(C2-7アルコキシアルキル)アミノカルボニル基」と しては、「C2-7アルコキシアルキル基」が結合したアミノカルボニル基である ことを意味し、その「C2-7アルコキシアルキル基」とは、C2-7の範囲で、

前述の「C1-6アルコキシ基」が結合した前述の「C1-6アルキル基」であることを意味する。「モノ (C2-7アルコキシアルキル) アミノカルボニル基」としては例えば、メトキシメチルアミノカルボニル、メトキシエチルアミノカルボニル、メトキシプロピルアミノカルボニルまたはプロポキシエチルアミノカルボニル基などを挙げることができ、好適にはメトキシエチルアミノカルボニル基である。

5

10

15

20

25

上記D1群および下記D2群の「ジ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基| とは、前述の「ジ(C1-6アルキル)アミノ」が結合したカルボニル基であるこ とを意味し、例えば、ジメチルアミノカルボニル、メチルエチルアミノカルボニル 、ジエチルアミノカルボニル、メチルプロピルアミノカルボニル、エチルプロピル アミノカルボニル、ジプロピルアミノカルボニル、ジイソプロピルアミノカルボニ ル、ジブチルアミノカルボニル、ジイソブチルアミノカルボニル、ジ(sーブチル) アミノカルボニル、ジ(t-ブチル) アミノカルボニル、メチルペンチルアミノ カルボニル、ジペンチルアミノカルボニル、ジイソペンチルアミノカルボニル、ジ (2-メチルブチル)アミノカルボニル、ジ(ネオペンチル)アミノカルボニル、 ジ(1-エチルプロピル)アミノカルボニル、ジヘキシルアミノカルボニル、メチ ルイソヘキシルアミノカルボニル、ジイソヘキシルアミノカルボニル、ジ(4-メ チルペンチル)アミノカルボニル、ジ(3-メチルペンチル)アミノカルボニル、 ジ(2-メチルペンチル)アミノカルボニル、ジ(1-メチルペンチル)アミノカ ルボニル、ジ(3,3-ジメチルブチル)アミノカルボニル、ジ(2,2-ジメチ ルプチル)アミノカルボニル、ジ(1,1-ジメチルブチル)アミノカルボニル、 ジ(1,2-ジメチルプチル)アミノカルボニル、ジ(1,3-ジメチルブチル) アミノカルボニル、ジ(2,3-ジメチルブチル)アミノカルボニル、ジ(1-エ チルブチル) アミノカルボニルまたはジ(2-エチルブチル) アミノカルボニル基 のような直鎖又は分枝鎖のものを挙げることができ、好適にはジメチルアミノカル ボニル、メチルエチルアミノカルボニルまたはジエチルアミノカルボニル基であり

、特に好適にはジメチルアミノカルボニル基である。

5

10

15

20

25

上記D1群の「モノ (5-10員へテロアリール環) アミノカルボニル基」と は、アミノカルボニル基(カルバモイル基)の水素原子の1つが、前述の「5-10員へテロアリール環」基で置換された基を意味し、その「5-10員へテロ アリール環」としては、例えば、ピリジン環、チオフェン環、フラン環、ピロー ル環、オキサゾール環、イソオキサゾール環、チアゾール環、チアジアゾール環、 イソチアゾール環、イミダゾール環、トリアゾール環、テトラゾール環、ピラゾー ル環、フラザン環、チアジアゾール環、オキサジアゾール環、ピリダジン環、ピリ ミジン環、ピラジン環、トリアジン環、インドール環、イソインドール環、インダ ゾール環、キノリン環、イソキノリン環、シンノリン環、キナゾリン環、キノキサ リン環、ナフチリジン環、フタラジン環、プリン環、プテリジン環、チエノフラン 環、イミダゾチアゾール環、ベンゾフラン環、ベンゾチオフェン環、ベンズオキサ ゾール環、ベンズチアゾール環、ベンズチアジアゾール環、ベンズイミダゾール環 、イミダゾピリジン環、ピロロピリジン環、ピロロピリミジン環、ピリドピリミジ ン環、クマラン環、クロメン環、クロマン環、イソクロマン環、インドリン環、イ ソインドリン環等であり、好適なモノ(5-10員へテロアリール環)アミノカ ルボニル基としては、ピリジンー2ーイルアミノカルボニル基である。

上記D1群の「C1-6アルキル基で置換されていてもよい4-8員へテロ環カルボニル基」の「4-8員へテロ環カルボニル基」および下記D2群の「4-8員へテロ環カルボニル基」としては、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはピロリジン-1-イルカルボニル、アゼパン-1-イルカルボニル、アゾカン-1-イルカルボニル、ピペリジン-1-イルカルボニルまたはモルホリン-4-イルカルボニル基であり、特に好適にはピロリジン-1-イルカルボニル、ピペリジン-1-イルカルボニルる。

上記D1群の「5-10員ヘテロアリール環カルボニル基」とは、前述の「5-

10員へテロアリール環基」が結合したカルボニル基であることを意味する。

下記D2群の「5員へテロアリール環基」とは、前述の「5-10員へテロアリール環基」のうち環を構成する原子の数が5のものを意味し、例えば、チエニル、フリル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、チアジアゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、トリアゾリル、ピラゾリル、フラザニル、オキサジアゾリル基などを挙げることができ、好適にはチエニルまたはフリル基である。

[0020]

5

10

15

上記E1群の「ハロゲン原子」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙 げることができ、好適には臭素、フッ素または塩素原子である。

上記E1群の「C1-6アルコキシ基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特に好適にはメトキシ基である。

上記E1群の「C1-6アルキル基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特に好適にはメチル基である。

[0021]

上記F1群の「ハロゲン原子」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙 げることができ、好適にはフッ素または塩素原子である。

20 上記F1群の「C1-6アルコキシ基」としては、例えば、前述のものと同様 のものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特に好適にはメトキ シ基である。

[0022]

上記G1群の「3-8員シクロアルキル基」としては、例えば、前述のものと 同様のものを挙げることができ、特に好適にはシクロヘキシルまたはシクロプロピル基である。

[0023]

5

15

20

25

上記H1群の「C1-6ハロアルキル基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、特に好適にはクロロメチルまたはフルオロメチル基である。

上記H1群の「C1-6アルキル基」としては、例えば、前述のものと同様の ものを挙げることができ、好適にはC1-4のものであり、特に好適にはメチル基 である。

上記H1群の「C2-7アルコキシアルキル基」としては、例えば、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはメトキシメチル基である。

10 上記H1群の「モノ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基」としては、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはメチルアミノカルボニル基である。

上記H1群の「ジ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基」としては、前述のものと同様のものを挙げることができ、好適にはジメチルアミノカルボニルまたはジエチルアミノカルボニル基であり、特に好適にはジメチルアミノカルボニル基である。

上記H1群の「C2-7アルコキシカルボニル基」としては、例えば、前述の ものと同様のものを挙げることができ、好適にはメトキシカルボニルまたはエトキ シカルボニル基である。

上記H1群の「C2-7シアノアルキル基」とは、シアノ基が結合した前述の「C1-6アルキル基」であることを意味し、例えば、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nープチル、イソプチル、sープチル、tーブチル、ペンチル、イソペンチル、2-メチルブチル、ネオペンチル、1-エチルプロピル、ヘキシル、イソヘキシル、4-メチルペンチル、3-メチルペンチル、2-メチルペンチル、1-メチルペンチル、3, 3-ジメチルブチル、2, 2-ジメチルブチル、1, 1-ジメチルブチル、1, 2-ジメチルブチル、1, 3-ジメチルブチル、2

,3-ジメチルブチル、1-エチルプチルまたは2-エチルプチル基のような直鎖 又は分枝鎖のアルキル基にシアノ基が結合したものを挙げることができ、好適には C1-4のアルキル基にシアノ基が結合したものであり、特に好適にはシアノメチ ル基である。

[0024]

5

10

15

20

25

本明細書中において、「置換基を有していてもよい」とは、置換基の数や種類に 関して特に限定している場合以外は「置換可能な部位に、任意に組み合わせて1~ 6個の1種または2種以上の置換基を有していてもよい」と同意義である。

[0025]

本明細書中においては、化合物の構造式が便宜上一定の異性体を表すことがあるが、本発明には化合物の構造上生ずる総ての幾何異性体、不斉炭素に基づく光学異性体、立体異性体、互変異性体等の異性体および異性体混合物を含み、便宜上の式の記載に限定されるものではなく、いずれか一方の異性体でも混合物でもよい。従って、本発明の化合物には、分子内に不斉炭素原子を有し光学活性体およびラセミ体が存在することがありうるが、本発明においては限定されず、いずれもが含まれる。また、結晶多形が存在することもあるが同様に限定されず、いずれかの結晶形の単一物であっても混合物であってもよく、そして、本発明に係る化合物には無水物と水和物とが包含される。さらに、本発明に係る化合物(1)および(100)が生体内で分解されて生じる、いわゆる代謝物も本発明に包含される。またさらに、生体内で酸化、還元、加水分解、抱合等の代謝を受けて本発明の化合物(1)および(100)を生成する化合物(いわゆるプロドラッグ)も本発明に包含される

[0026]

本明細書における「塩」とは、本発明に係る化合物と塩を形成し、かつ薬理学的 に許容されるものであれば特に限定されず、例えば、無機酸塩、有機酸塩、無機塩 基塩、有機塩基塩、酸性または塩基性アミノ酸塩などがあげられる。

無機酸塩の好ましい例としては、例えば、塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、硝酸塩またはリン酸塩などがあげられ、有機酸塩の好ましい例としては、例えば、酢酸塩、コハク酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、乳酸塩、ステアリン酸塩、安息香酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸またはpートルエンスルホン酸塩などがあげられる。

無機塩基塩の好ましい例としては、例えば、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩、カルシウム塩またはマグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩、アルミニウム塩あるいはアンモニウム塩などがあげられ、有機塩基塩の好ましい例としては、例えば、ジエチルアミン塩、ジエタノールアミン塩、メグルミン塩またはN.N'ージベンジルエチレンジアミン塩などがあげられる。

酸性アミノ酸塩の好ましい例としては、例えば、アスパラギン酸塩またはグルタミン酸塩などが挙げられ、塩基性アミノ酸塩の好ましい例としては、例えば、アルギニン塩、リジン塩またはオルニチン塩などがあげられる。

[0027]

5

10

20

25

15 本発明の化合物のうち、好適な化合物としては以下のものが挙げられる。

[0028]

(2) R10が下記A2群から選択される置換基を有していてもよい5-1 O員シクロアルキル基または下記A2群から選択される置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物

<A2群>

水酸基、フェニル基、C1-6アルキル基、C1-6ハロアルキル基およびC2-7アルキレン基(但し、置換される5-10員シクロアルキル基または置換される5-10員シクロアルケニル基と一緒になってスピロ結合が生じる場合に限る)。

[0029]

(3) R10が水酸基、フェニル基、C1-6アルキル基、C1-6ハロアルキル基、1,2-エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基もしくはペンタメチレン基で置換していてもよい5-10員シクロアルキル基または水酸基、フェニル基、C1-6アルキル基、C1-6ハロアルキル基、1,2-エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基もしくはペンタメチレン基で置換していてもよい5-10員シクロアルケニル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物、

但し、置換基が1, 2-xチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基またはペンタメチレン基である場合は、置換される5-10員シクロアルキル基または置換される5-10員シクロアルケニル基と一緒になってスピロ結合が生じる場合に限る。

[0030]

5

10

15

(4) R10が、シクロヘキシル基、4-t-プチルシクロヘキシル基、4
 ,4-ジメチルシクロヘキシル基、4,4-ジエチルシクロヘキシル基、3,3
 ,5,5-テトラメチルシクロヘキシル基、3,5-ジメチルシクロヘキシル基、4-フェニルシクロヘキシル基、4-トリフルオロメチルシクロヘキシル基、4-n-プチルシクロヘキシル基、シクロペンチル基、3,3,4,4-テトラメチルシクロペンチル基、シクロペプチル基、シクロオクチル基、式

(式中、sは0、1、2または3の整数を意味する。)で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-1) R10が、シクロヘキシル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-2) R10が、4-t ープチルーシクロヘキシル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-3) R10が、4, 4-ジメチルシクロヘキシル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

10 (4-4) R10が、4, 4-ジエチルシクロヘキシル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

5

(4-5) R10が、3, 3, 5, 5ーテトラメチルシクロヘキシル基であ

る、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-6) R10が、3,5-ジメチルシクロヘキシル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-7) R10が、4-フェニルシクロヘキシル基である、化合物または その塩あるいはそれらの水和物。

(4-8) R10が、4-トリフルオロメチルシクロヘキシル基である、化 合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-9) R10が、4-n-ブチルシクロヘキシル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

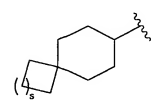
(4-10) R10が、シクロペンチル基である、化合物またはその塩ある いはそれらの水和物。

(4-11) R10が、3, 3, 4, 4-テトラメチルシクロペンチル基で ある、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-12) R10が、シクロヘプチル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-13) R10が、シクロオクチル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-14) R10が、式



5

10

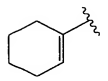
15

20 (式中、sは0、1、2または3の整数を意味する。)で表わされる基である、化 合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-15) R10が、式

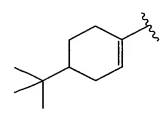
WO 2005/063705

PCT/JP2004/019795



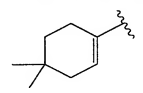
で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-16) R10が、式



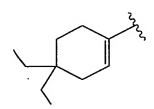
5 で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-17) R10が、式



で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

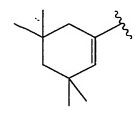
(4-18) R10が、式



10

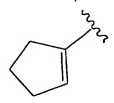
で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-19) R10が、式



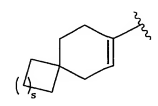
で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-20) R10が、式



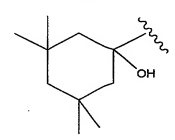
で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-21) R10が、式



(式中、sはO、1、2または3の整数を意味する。)で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-22) R10が、式

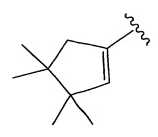


10

5

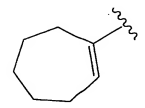
で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-23) R10が、式



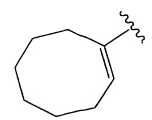
で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-24) R10が、式



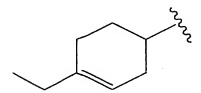
5 で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-25) R10が、式



で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

(4-26) R10が、式



で表わされる基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

[0031]

10

(5) R20、R21、R22およびR23が、同一または異なって、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C2-7アルキルカルボニル基、ニトロ基、アミノ基、モノ(C1-6アルキル)アミノ基、ジ(C1-6アルキル)アミノ基、上記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、上記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基、上記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基または上記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基または上記C1群から選択される置換基を有していてもよい5-6員へテロアリール環基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

[0032]

5

20

25

10 (6) R20、R21、R22およびR23が、同一または異なって、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、アセチル基、ニトロ基、アミノ基、モノメチルアミノ基、モノエチルアミノ基、ジメチルアミノ基、上記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基、上記C1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基、上記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基(但し、当該4-8員へテロ環の窒素原子に結合する水素原子を除いて誘導される基に限る)または下記C2群から選択される置換基を有していてもよい5-6員へテロアリール環基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<C2群>

C1-6アルコキシ基およびC1-6アルキル基。

[0033]

(7) R20、R21、R22およびR23が、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アセチル基、モノメチルアミノ基、モノエチルアミノ基、ジメチルアミノ基、メチル基、メトキシ基、エトキシ基、上記C2群から選択される置換基を有していてもよいモルホリンー4ーイル基、上記C2群から選択される置換基を有していてもよいピペリジンー1ーイル基、上記C2群

から選択される置換基を有していてもよいピロリジン-1-イル基、アゼチジン-1-イル基、ピリジン-2-イル基またはピリジン-3-イル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

[0034]

5

10

25

(8) R20、R21、R22およびR23のうち、少なくとも2つが水素原子であり、残りが、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アセチル基、モノメチルアミノ基、モノエチルアミノ基、ジメチルアミノ基、メチル基、メトキシ基、エトキシ基、上記C2群から選択される置換基を有していてもよいモルホリンー4ーイル基、上記C2群から選択される置換基を有していてもよいピペリジンー1ーイル基、上記C2群から選択される置換基を有していてもよいピロリジンー1ーイル基、アゼチジンー1ーイル基、ピリジンー2ーイル基またはピリジンー3ーイル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

[0035]

<C3群>

(9) R20、R21、R22およびR23のうち、3つが水素原子であり、残りの1つが、水素原子、フッ素原子、シアノ基、ジメチルアミノ基、メチル基、メトキシ基、下記C3群から選択される置換基を有していてもよいモルホリンー4ーイル基、下記C3群から選択される置換基を有していてもよいピペリジンー1ーイル基または下記C3群から選択される置換基を有していてもよいピロリジンー1ーイル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

メトキシ基、エトキシ基およびメチル基。

- (9-1) R2O、R21、R22およびR23のうち、少なくとも3つが 水素原子であり、残りの一つが、フッ素原子である、化合物またはその塩あるい はそれらの水和物。
 - (9-2) R2O、R21、R22およびR23のうち、少なくとも3つが

水素原子であり、残りの一つが、シアノ基である、化合物またはその塩あるいは それらの水和物。

- (9-3) R 20、R 21、R 22およびR 23のうち、少なくとも3つが 水素原子であり、残りの一つが、ジメチルアミノ基である、化合物またはその塩 あるいはそれらの水和物。
- (9-4) R 2 0、R 2 1、R 2 2 およびR 2 3 の うち、少なくとも 3 つが 水素原子であり、残りの一つが、メチル基である、化合物またはその塩あるいは それらの水和物。
- (9-5) R20、R21、R22およびR23のうち、少なくとも3つが 水素原子であり、残りの一つが、メトキシ基である、化合物またはその塩あるい はそれらの水和物。
 - (9-6) R20、R21、R22およびR23のうち、少なくとも3つが 水素原子であり、残りの一つが、下記C3群から選択される置換基を有していて もよいモルホリン-4-イル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水 和物。
 - (9-7) R 20、R 21、R 2 2 およびR 2 3 の うち、少なくとも 3 つが 水素原子であり、残りの一つが、下記 C 3 群から選択される置換基を有していて もよいピペリジン-1-イル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水 和物。
- 20 (9-8) R 2 0、R 2 1、R 2 2およびR 2 3のうち、少なくとも3つが 水素原子であり、残りの一つが、下記C 3群から選択される置換基を有していて もよいピロリジン-1-イル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水 和物。
 - (9-9) R20、R21、R22およびR23がすべて水素原子である、 化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

[0036]

5

15

25

(10) R30、R31およびR32が、同一または異なって、水素原子またはC1-6アルキル基を示すか、あるいは、R30およびR31が一緒になってオキソ基(式=0基)であり、R32が水素原子またはC1-6アルキル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

5 [0037]

(11) R30、R31およびR32が、同一または異なって、水素原子またはメチル基を示すか、あるいは、R30およびR31が一緒になってオキソ基(式=O基)であり、R32が水素原子またはメチル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

10 [0038]

15

25

(12) R30、R31およびR32がすべて水素原子である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

[0039]

(13) R40が上記D1 群から選択される置換基を有していてもよいC1 -6アルキル基、上記E1群から選択される置換基を有していてもよい3-8員シクロアルキル基、C2-7アルケニル基、C2-7アルキニル基またはC2-7アルキルカルボニル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

[0040]

(14) R40が下記D2群から選択される置換基を有していてもよいC1 -6アルキル基である、化合物 またはその塩あるいはそれらの水和物。

<D2群>

水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C1-6アルコキシ基、3-8員シクロアルキル基、4-8員へテロ環基、モノ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、ジ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、C2-7アルキルカルボニル基、5員へテロアリール環基、4-8員へテロ環カルボニル基およびフェニル基。

[0041]

- (15) R40がnープロピル基、nーブチル基、nーペンチル基、イソブチル基、エチルカルボニルメチル基、メトキシエチル基、エトキシエチル基、シクロプロピルメチル基またはテトラヒドロピランー4ーイルメチル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。
- (15-1) R 40がn-プロピル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。
 - (15-2) R 40 が n ブチル基である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。
- (15-3) R 40がn -ペンチル基である、化合物またはその塩あるいはそ 10 れらの水和物。
 - (15-4) R40がイソブチル基である、化合物またはその塩あるいはそれ らの水和物。
 - (15-5) R40がエチルカルボニルメチル基である、化合物またはその塩 あるいはそれらの水和物。
- 15 (15-6) R40がメトキシエチル基である、化合物またはその塩あるいは それらの水和物。
 - (15-7) R40がエトキシエチル基である、化合物またはその塩あるいは それらの水和物。
- (15-8) R40がシクロプロピルメチル基である、化合物またはその塩あ 20 るいはそれらの水和物。
 - (15-9) R40がテトラヒドロピラン-4-イルメチル基である、化合物 またはその塩あるいはそれらの水和物。

[0042]

(16) nが1の整数である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物

[0043]

25

(17) X1が窒素原子である、化合物またはその塩あるいはそれらの水和物(ただし、式(1)で表される化合物に限る)。

[0044]

また、

R10として上記(2)~(4)または(4-1)~(4-26)を選択し、 R20、R21、R22およびR23として上記(5)~(9)または(9-1)~(9-9)を選択し、

R30、R31およびR32として上記(10)~(12)を選択し、

R40として上記(14)~(15) または(15-1)~(15~9) を選択

10 し、

nとして上記(16)を選択し、

X1として上記(17)を選択し、

任意に組み合わせて得られる化合物またはその塩あるいはそれらの水和物も、また好適である。

15 [0045]

本発明の化合物のうち、好適なものとしては、

1-[2-(4,4-i)y+i)-5-y+i)-5-y-iチルピペラジン、

1-ブチルー4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキサー1-エニル)-4-(4

20 ーメトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン、

1-ブチルー4- [2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン、

25 $2 - \{4 - [2 - (4 - t - \mathcal{I} + \mathcal{I} + \mathcal{I}) \} - (4 - t - \mathcal{I})$

 $y_{2} = y_{2} = y_{3} = y_{4} = y_{5} = y_{$

トランスー4-(4-t-プチルシクロヘキシル)-3-(4-プチルピペラジン-1-イル) ベンプニトリル、

- 5 1ープチルー4ー(2ーシクロヘキシルフェニル)ピペラジン、
 - 1-プチル-4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン、

 - 4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキサー1-エニル)-4-(4-ブチルピペ
- 10 ラジン-1-イル)フェニル]モルホリン、
 - 1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル]-4-(2-メトキシエチル)ピペラジン、
 - 1 [2 (4 t プチルシクロヘキサー1 エニル) 4 (4 メトキシピペリジン<math>-1 (1 1) -
- 15 1-(テトラヒドロピランー4ーイルメチル)-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] ピペラジン、
 - 4 [4 (4 プロピルピペラジン 1 イル) 3 (3, 3, 5, 5 テトラメチルシクロヘキサー1 エニル) フェニル] モルホリン、
 - 1-{4-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-モルホリ
- - 1-プロピルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン、
 - 1-プチルー4-[4-(4-メトキシピペリジンー1-イル)-2-(3, 3,
 - 5、5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン、
- 25 1 -ブチルー4 [2 (3, 5 -ジメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン、

1-[2-(4, 4-ジェチルシクロヘキシル) フェニル] -4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン、

4-[4-(4-)]チルピペラジン-1-1イル) -3-(3, 3, 5, 5-)トラメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] モルホリン、

5 4-[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] モルホリン、

シス-4-[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-(4,4-ジメチ

10 ルシクロヘキシル)フェニル]-2, 6-ジメチルモルホリン、

20

 $4 - \{4 - (4 - ペンチルピペラジン-1 - イル) - 3 - スピロ [2.5] オクター6 - イルフェニル モルホリン、$

1-[3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1- エニル) フェニル] <math>-4-プロピルピペラジン、

15 1-シクロプロピルメチルー4ー[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキシル) フェニル<math>]-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン、

1ープチルー4ー {2-(3, 3, 4, 4ーテトラメチルシクロペンチル) フェニル} ピペラジン、

1ープチルー4ー [2ー(4, 4ージメチルシクロヘキシル)ー4ー(4ーエトキシピペリジンー1ーイル)フェニル] ピペラジン、

1 ープチルー4 ー [2 ー (3, 3, 5, 5 ー テトラメチルシクロヘキサー1 ーエニル) フェニル] ピペラジン、

1-(2-)+キシエチル)-4-[2-(3, 3, 5, 5-)テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] ピペラジン、

5 1-(2-メトキシエチル)-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン、

1ーブチルー4ー(2ースピロ[4.5]デカー8ーイルフェニル)ピペラジン

10 、

20

1-シクロプロピルメチルー 4-[2-(4, 4-ジェチルシクロヘキシル) - 4-(4-メトキシピペリジン-1-イル) フェニル] ピペラジン、

15 4-[3-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル) -4-(4-イソブチルピペラジン-1-イル) フェニル] モルホリン、

 $\{4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-イル} アセトニトリル、$

1 - (2-x)キシエチル)-4 - [2 - (3, 3, 5, 5-x)] ロヘキシル)フェニル] ピペラジン、

 $1 \leftarrow [4 - \cancel{x} + \cancel{x}$

1-ブチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペリジン、

1-4ソプチルー4-[2-(3, 3, 4, 4-7)] アエニル) フェニル] ピペラジン、および

1-[2-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)フェニル]-3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサノールを挙げることができる。

[0046]

5

10

15

20

また、上記化合物以外に好適な化合物として以下のものが挙げられる。なお、下 記化合物における用語の定義は、上記定義に準ずる。

<101> 一般式

$$R^{32}$$
 R^{31}
 R^{23}
 R^{22}
 R^{240}
 R^{30}
 R^{30}
 R^{10}
 R^{20}

(式中、

R10は、下記A1、群から選択される置換基を有していてもよいシクロヘキシル基または下記A1、群から選択される置換基を有していてもよいシクロヘキセニル基を示し、

R20、R21、R22およびR23は、同一または異なって、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、モノ(C1-6アルキル)アミノ基、ジ (C1-6アルキル)アミノ基、下記B1、群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、下記B1、群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基、下記C1、群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基、下記C1、群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基または下記C1、群から選択される置換基を有して

いてもよい5-10員へテロアリール環基を示し、

R30、R31およびR32は、同一または異なって、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基、C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基またはC2-7アルコキシカルボニル基を示すか、あるいは、

5 R30、R31またはR32のいずれか2つが一緒になって、オキソ基(式=O 基)を示し、

R40は、下記D1、群から選択される置換基を有していてもよいC1-10アルキル基または3-8員シクロアルキル基を示し、

nは、1または2の整数を示し、

10 X1は、式CH基または窒素原子を示す。)で表される化合物またはその塩ある いはそれらの水和物。

<A1[°]群> ハロゲン原子、C1-6アルキル基およびC2-7アルキレン基 (但し、置換されるシクロヘキシル基またはシクロヘキセニル基と一緒になってスピロ結合が生じる場合に限る)、

15 < B1' 群> ハロゲン原子、

20

25

< C 1 ^{*} 群 > シアノ基、ハロゲン原子、C 1 - 6 アルキル基およびC 1 - 6 アルコキシ基、

<D1'群> 水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C1-6アルコキシ基、3-8員シクロアルキル基、4-8員へテロ環基、5-10員へテロアリール環基、C2-7アルキルカルボニル基、モノ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、ジ (C1-6アルキル)アミノカルボニル基、4-8員へテロ環カルボニル基および5-10員へテロアリール環カルボニル基。

<102> R10が下記A2²群から選択される置換基を有していてもよいシクロヘキシル基または下記A2²群から選択される置換基を有していてもよいシクロヘキセニル基である、<101>に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<A 2 $^{\circ}$ 群> C 1-6 アルキル基および C 2-7 アルキレン基 (但し、置換されるシクロヘキシル基またはシクロヘキセニル基と一緒になってスピロ結合が生じる場合に限る)。

<103> R10がC1-6アルキル基、1,2-エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基もしくはペンタメチレン基で置換していてもよいシクロヘキシル基またはC1-6アルキル基、1,2-エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基もしくはペンタメチレン基で置換していてもよいシクロヘキセニル基である、<101>に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

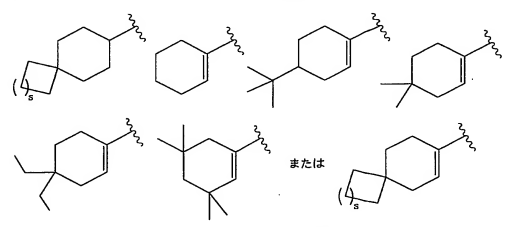
5

10

15

但し、置換基が1,2-エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基またはペンタメチレン基である場合は、置換されるシクロヘキシル基またはシクロヘキセニル基と一緒になってスピロ結合が生じる場合に限る。

<104> R10が、シクロヘキシル基、4-(t-)ブチル)シクロヘキシル基 、4, 4-ジメチルシクロヘキシル基、4, 4-ジエチルシクロヘキシル基、3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル基、式



(式中、sは0~3の整数を意味する。)で表わされる基である、<101>に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<105> R20、R21、R22およびR23が、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アミノ基、モノ(C1-6アルキル)アミノ基、

ジ (C1-6アルキル) アミノ基、フッ素原子で置換していてもよいC1-6アルキル基、フッ素原子で置換していてもよいC1-6アルコキシ基または下記C2' 群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基である、<101 >1 <104 >に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

5 .

10

15

20

<106> R20、R21、R22およびR23が、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アミノ基、モノメチルアミノ基、ジメチルアミノ基、メチル基、メトキシ基、下記C2、群から選択される置換基を有していてもよいモルホリノ基または下記C2、群から選択される置換基を有していてもよいピペリジノ基である、<101>乃至<104>に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<C2'群> C1-6アルコキシ基およびC1-6アルキル基。

<107> R 2 0、R 2 1、R 2 2 およびR 2 3 のうち、少なくとも 3 つが水素原子であり、残りの一つが、水素原子、ハロゲン原子、メトキシ基またはシアノ基である、<101>乃至<104>に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<108> R30、R31およびR32が、同一または異なって、水素原子またはC1-6アルキル基を示すか、あるいは、R30およびR31が一緒になってオキソ基(式=O基)であり、R32が水素原子またはC1-6アルキル基である<101>乃至<107>に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。<109> R30、R31およびR32が、同一または異なって、水素原子またはメチル基を示すか、あるいはR30およびR31が一緒になってオキソ基(式=O基)であり、R32が水素原子またはメチル基である<101>乃至<107> に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

25 <110> R30、R31およびR32がすべて水素原子である、<101>乃 至<107>に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<111> R40が下記D2'群から選択される置換基を有していてもよいC1 -6アルキル基である、<101>乃至<110>に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<D2^{*}群> C1-6アルコキシ基、3-8員シクロアルキル基、4-8員へ テロ環基、シアノ基、モノ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、C2-7ア ルキルカルボニル基および4-8員へテロ環カルボニル基。

5

20

<112> R40が下記D3'群から選択される置換基を有していてもよいC1 -6アルキル基である、<101>乃至<110>に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

10 <D3^{*} 群> メトキシ基、エトキシ基、シクロプロピル基、シアノ基、エチル アミノカルボニル基、nープロピルアミノカルボニル基、エチルカルボニル基、ピ ペリジノカルボニル基および4ーテトラヒドロピラニル基。

<113> R40がn-プロピル基、n-ブチル基、n-ペンチル基、エチルカルボニルメチル基、メトキシエチル基、エトキシエチル基、シクロプロピルメチル

15 基または4ーテトラヒドロピラニルメチル基である、<101>乃至<110>に 記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<114> nが1の整数である、<101>乃至<113>に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<1115> X1が窒素原子である、<101>乃至<114>に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

< 117> < 101>の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物を含有する医薬。

< 1.18> < 1.01>の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物を含有する、細胞接着抑制または細胞浸潤抑制剤。

25 < 119> < 101>の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物を含有する、炎症性腸疾患、リウマチ関節炎、乾癬、多発性硬化症、喘息またはアトピー性

皮膚炎の治療または予防剤。

< 1 2 0 > < 1 0 1 > の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物を含有する炎症性腸疾患の治療または予防剤。

<121> <101>の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物を含有する、潰瘍性大腸炎またはクローン病の治療または予防剤。

[0047]

5

15

20

本発明の化合物は、優れた細胞接着抑制作用または細胞浸潤抑制作用を有するので、炎症性疾患及び自己免疫疾患の治療または予防剤として、特に炎症性腸疾患(特に遺瘍性大腸炎またはクローン病)、過敏性腸症候群、リウマチ関節炎、乾癬、

10 多発性硬化症、喘息またはアトピー性皮膚炎などの白血球の接着および浸潤に起因 する種々の疾患の治療または予防剤として有用である。

発明を実施するための最良の形態

[0048]

本発明の化合物(1)および本発明の化合物(100)は、以下に記載する方法により製造することができる。但し、本発明の化合物の製造方法はこれらに限定されるものではない。

本発明の化合物(1)は、下記A法、B法、C法、D法、E法、N法、P法またはV法により製造することができる。

また、本発明の化合物(1)のうちX1が窒素原子の化合物(1A)は、下記 F法、G法、H法、K法、M法、Q法またはR法により製造することができる。

さらに、本発明の化合物(1)のうちX1が式CH基の化合物(1B)および本発明の化合物(100)は、下記A法、B法、C法、D法、E法、K法、M法、S法、T法またはU法により製造することができる。

以下、各方法について、詳述する。

(A法)

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{23a}
 R^{21a}
 R^{20a}
 R^{20a}

A法は、不活性溶剤中、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または 5 非存在下、化合物(2)に、アルキル化剤(3)もしくはカルボニル化剤(3)

またはスルホニル化剤(3)を反応し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1)を製造する方法であるか、あるいは、化合物(200)に、上記と同様の反応を行うことにより、本発明の化合物(100)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、X1およびnは前述のものと同意義であり、R10a、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31a、R32aおよびR40aは、各々がR10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32およびR40と同意義であるか、または、各々の基上に存在する置換基が保護されたR10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32およびR40各基であり、W1はいわゆる脱離基を示し、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子あるいはメタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ基のようなアルキルスルホニルオキシ基類、トリフルオロブタンスルホニルオキシ基のようなアロアルカンスルホニルオキシ基のようなアロアルカンスルホニルオキシ基のようなアロアルカンスルホニルオキシ基のようなアリールスルホニルオキシ基類であり、好適には、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メタンスルホニルオキシ基、パラトルエンスルホニルオキシ基、ノナフルオロブタンスルホニルオキシ基、パラトルエンスルホニルオキシ基、ノナフルオロブタンスルホニルオキシ基またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基である。

20 <アルキル化>

5

10

15

25

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、Nーメチルピロリドンのようなアミド類、アセトニトリル、イソブチロニトリルのようなニトリル類、トルエン、ベンゼン、キシレンのような芳香族炭化水素類またはジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキ

サン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、ジメチルスルホキシドのようなスルホキシド類あるいはこれら溶剤の混合剤を挙げることができ、好適には、ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、トルエンまたはテトラヒドロフランである。

使用される塩基としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、トリエチルアミン、ピリジンのような有機塩基類または炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸セシウムのような無機塩基類を挙げることができ、好適には炭酸カリウムまたはトリエチルアミンである。

10 所望により、反応促進のための添加物として、ヨウ化ナトリウムまたはヨウ化 カリウムを使用する。

> 反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-30乃至180 ℃であり、好適には、0乃至120℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、 0.5 乃至100時間であり、好適には 0.5乃至24時間である。

<カルボニル化またはスルホニル化>

5

15

20

25

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、Nーメチルピロリドンのようなアミド類、ピリジンのような有機塩基類もしくは水またはこれら溶剤の混合剤を挙げることができ、好適には、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ピリジンもしくは水またはこれらの混合剤である。

使用される塩基としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、トリエチルアミン、ピリジンのような有機塩基類または炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸セシウム、水酸化ナトリウムような無機塩基類を挙げることができ、好適には炭酸カリウムまたはトリエチルアミンである。

5

10

15

20

25

所望により、反応促進のための添加物として、4-ジメチルアミノピリジンを 使用する。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-70万至120 ℃であり、好適には、-70万至60℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、O.5 乃至48時間であり、好適には、O.5乃至12時間である。

本発明の化合物(1)および本発明の化合物(100)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1)および得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基の場合には、水素添加することにより、R10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である、本発明の化合物(1)または本発明の化合物(1B)(化合物(1)におけるX1が式CH基の化合物)を得ることができる。

さらに、得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基の場合には、水素添加することにより、本発明の化合物 (1B)(化合物(1)におけるX1が式CH基の化合物)を得ることができる。 水素添加は、以下のようにして行うことができる。

すなわち、不活性溶剤中、水素ガス雰囲気下または水素原子供与性の試薬存在 下、酸の存在下または非存在下、金属触媒を使用して水素添加反応を行う。

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応

を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、水、メタノール、エタノールのようなアルコール類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸プロピル、酢酸プチル、炭酸ジエチルのようなエステル類、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、Nーメチルピロリドンのようなアミド類、ヘキサン、ヘプタン、リグロイン、石油エーテルのような脂肪族炭化水素類もしくは酢酸のような有機酸類またはこれらの混合溶剤を挙げることができ、好適には、メタノール、エタノール、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、メタノールーテトラヒドロフランの混合溶剤である。

5

10

15

20

25

使用される金属触媒としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、パラジウム、水酸化パラジウム、白金、酸化白金、ロジウム、ルテニウム、ニッケルのような不均一系貴金属触媒類(活性炭、アルミナ、シリカ、ゼオライトなどの担体に担持されている方が好ましい)、クロロトリス(トリフェニルホスフィン)ロジウム(I)(Wilkinson 錯体)のような均一系金属錯体触媒類を挙げることができ、好適には、不均一系貴金属触媒類(特に、水で湿潤していてもよい5万至10%パラジウムー活性炭、酸化白金)である。

使用される金属触媒の当量(担体も含む)としては、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、出発原料に対する重量比で0.05乃至10倍であり、好適には、0.05乃至3倍である。

使用される酸としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な 副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、メタンスル ホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、酢酸、トリフルオロ酢酸のような有機 酸類、塩化水素、臭化水素のような無機酸類を挙げることができる。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-10万至80℃であり、好適には、0万至50℃である。

水素ガスの反応圧力は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、1乃至 100気圧であり、好適には、1乃至5気圧である。

5 反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.5 乃至200時間であり、好適には、0.5乃至100時間である。

得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。 なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0050]

(B法)

5

B法は、不活性溶剤中、塩基の存在下または非存在下、化合物(2)に酸無水物(4)を反応し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、

本発明の化合物(1)を製造する方法であるか、あるいは、化合物(200)に 、上記と同様の反応を行うことにより、本発明の化合物(100)を製造する方 法である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、X1およびnならびにR10a、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32aは前述のものと同意義である。また、R40bは所望のR40を得るのに適し、かつ、酸無水物を形成し得るカルボニル基またはスルホニル基を有する基である。なお、R40b上に存在する置換基は保護されていてもよい。

10 なお、本方法は前述のA法のカルボニル化またはスルホニル化工程に準じて行 うことができる。

5

15

20

本発明の化合物(1)および本発明の化合物(100)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1)および得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加をすることにより、R10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である、本発明の化合物(1)または本発明の化合物(1B)(化合物(1)におけるX1が式CH基の化合物)を得ることができる。

さらに、得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基の場合には、水素添加することにより、本発明の化合物(1B)(化合物(1)におけるX1が式CH基の化合物)を得ることができる。またさらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0051]

(C法)

5

C法は、不活性溶剤中、還元剤の存在下、酸の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、化合物(2)にアルデヒド(5)またはケトン(5)

を反応し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物 (1) を製造する方法であるか、あるいは、化合物 (200) に、上記と同様の反応を行うことにより、本発明の化合物 (100) を製造する方法である

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、X1およびnならびにR10a、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32aは前述のものと同意義である。また、A1およびA2は所望のR40を得るのに適した基である。なお、A1またはA2上に存在する置換基は保護されていてもよい。

5

10

15

25

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類、アセトニトリル、イソプチロニトリルのようなニトリル類、トルエン、ベンゼン、クロロベンゼンのような芳香族炭化水素類またはメタノール、エタノールのようなアルコール類を挙げることができ、好適には、エーテル類(特にテトラヒドロフラン)またはハロゲン化炭化水素類(特にジクロロエタン)である

20 使用される還元剤としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム、シアノ水素化ほう素ナトリウム、ボランーピリジンのようなほう素還元剤類、金属触媒ー水素ガスなどを挙げることができ、好適には、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウムである。

使用される酸としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な 副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、酢酸、トリ

フルオロ酢酸のような有機酸類、チタニウムテトライソプロポキシド、塩化亜鉛 のようなルイス酸類を挙げることができ、好適には、有機酸類 (特に酢酸) であ る。

使用される添加物としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、モレキュラーシーブまたは硫酸マグネシウムなどを挙げることができ、好適には、モレキュラーシーブ4Åである。

5

15

20

25

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-70万至120 ℃であり、好適には、0万至50℃である。

10 反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.1 乃至200時間であり、好適には、0.1乃至24時間である。

なお、上記方法を補完する文献としては、Ahmed F. Abdel-Magid らの J. Org. Chem. (1996), 61, 3849 を挙げることができるがこれに限定されない。

本発明の化合物(1)および本発明の化合物(100)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1) および得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加をすることにより、R10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である、本発明の化合物(1)または本発明の化合物(1B)(化合物(1)におけるX1が式CH基の化合物)を得ることができる。

さらに、得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基の場合には、水素添加することにより、本発明の化合物(1B)(化合物(1)におけるX1が式CH基の化合物)を得ることができる。またさらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0052]

(D法)

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{30a}

D法は、不活性溶剤中、化合物 (2) に共役カルボニル化合物 (6) をいわゆ

るマイケル付加反応し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1)を製造する方法であるか、あるいは、化合物(200)に、上記と同様の反応を行うことにより、本発明の化合物(100)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、X1およびnならびにR10a、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32aは前述のものと同意義である。また、Z1、Z2、Z3およびZ4は所望のR40を得るのに適した基である。なお、Z1、Z2、Z3およびZ4上に存在する置換基は保護されていてもよい。

5

10

15

20

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ローブタノール、イソブタノール、 tーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリンのようなアルコール類、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、Nーメチルピロリドンのようなアミド類、ベンゼン、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素類を挙げることができ、好適には、ハロゲン化炭化水素類(特にクロロホルム)またはエーテル類(特にテトラヒドロフラン)である。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-30万至150 ℃であり、好適には、0万至120℃である。

25 反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.5 乃至48時間であり、好適には、0.5乃至24時間である。

本発明の化合物(1)および本発明の化合物(100)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1)および得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加をすることにより、R10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である、本発明の化合物(1)または本発明の化合物(1B)(化合物(1)におけるX1が式CH基の化合物)を得ることができる。

5

10

10員シクロアルキル基の場合には、水素添加することにより、本発明の化合物 (1B)(化合物(1)におけるX1が式CH基の化合物)を得ることができる。またさらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合に

は、順序を入れ替えて実施することもできる。

さらに、得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-

[0053]

(E法)

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{32a}
 R^{32a}
 R^{31a}
 R^{32a}
 R^{32a}
 R^{31a}
 R^{3

E法は、不活性溶剤中、塩基の存在下または非存在下、化合物(2)にイソシアネート化合物(7)または置換アミノカルボニルクロリド化合物(7)を反応し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1)を製造する方法であるか、あるいは、化合物(200)に、上記と同様の反応を行うことにより、本発明の化合物(100)を製造する方法である。

5

10

15

20

25

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、X1およびnならびにR10a、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32aは前述のものと同意 義である。また、A3、A4およびA5は所望のR40を得るのに適した基である。なお、A3、A4およびA5上に存在する置換基は保護されていてもよい。

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類、ベンゼン、トルエン、クロロベンゼンのような芳香族炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類を挙げることができ、好適には、ジクロロメタンまたはテトラヒドロフランである。

エン (DBU) のような有機塩基類を挙げることができ、好適には、トリエチルアミンまたはピリジンである。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-70乃至100 ℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、1乃至 24時間である。

5

10

15

本発明の化合物(1)および本発明の化合物(100)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1)および得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加をすることにより、R10が対応の置換基を有していてもよい5-

10員シクロアルキル基である、本発明の化合物(1)または本発明の化合物(

1 B) (化合物 (1) における X 1 が式 C H 基の化合物) を得ることができる。

さらに、得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-

10員シクロアルキル基の場合には、水素添加することにより、本発明の化合物 (1B) (化合物 (1) におけるX1 が式CH基の化合物)を得ることができる。

またさらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

(F法)

5

$$R^{32a}$$
 R^{40a}
 R^{31a}
 R^{32a}
 R^{32a}

F法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒または銅触媒の存在下、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、不活性気体の雰囲気下または非雰囲気下、化合物(8)と化合物(9)とを反応(AminationまたはAmidation)し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1A)(前記式(1)におけるX1が窒素原子の化合物)を製造する方法である。

10 上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、

R31、R32、R40およびnならびにR10a、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32aは前述のものと同意義である。また、W1aは塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子あるいはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基を示す。

<パラジウム (0) 触媒の存在下での反応>

5

10

15

20

25

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、Nーメチルピロリドンのようなアミド類、トルエン、ベンゼン、キシレン、メシチレンのような芳香族炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、イソプタノール、ナーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノールのようなアルコール類、アセトニトリル、イソブチロニトリルのようなニトリル類、あるいはこれら溶剤の混合剤を挙げることができ、好適には、ジメチルホルムアミド、トルエン、キシレン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタンである。

使用されるパラジウム(0)触媒としては、目的の化合物を得ることができ、 かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体 的には、

テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム、トリス (ジベンジリデンアセトン) 二パラジウム、ビス (ジベンジリデンアセトン) パラジウム、ビス (トリーtーブチルホスフィン) パラジウム、パラジウム黒などであるか、

または、下記に示すパラジウム(0)前駆体となる各種パラジウム錯体および 下記に示す各種配位子との組み合わせにより反応系中で生成するパラジウム(0

)触媒である。

. 5

10

15

20

25

即ち、パラジウム(0)前駆体となる各種パラジウム錯体としては、目的の化 合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば 特に限定はないが、具体的には、酢酸パラジウム、1,1'ービス(ジフェニル ホスフィノ)フェロセンジクロロパラジウム、ジクロロビス (トリーoートリル ホスフィン) パラジウム、ジクロロビス (トリスシクロヘキシルホスフィン) パ ラジウムなどがあり、配位子としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、 分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には 、2,2'ービス(ジフェニルホスフィノ)-1,1'ービナフチル(BINA P)、9,9-ジメチル-4,5-ビス(ジフェニルホスフィノ)キサンテン(X antphos)、トリーtーブチルホスフィン、トリ(4ーメチルフェニル) ホ スフィン、トリー2-フリルホスフィン、2-(ジーt-プチルホスフィノ) ビ フェニル、2-(ジシクロヘキシルホスフィノ) ビフェニル、トリシクロヘキシ ルホスフィン、2-ジシクロヘキシルホスフィノ-2'-(N, N-ジメチルア ミノ) ビフェニル、1, 1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン、ジー tーブチルホスホニウムテトラフルオロボレート、1,3-ビス(2,4,6-トリメチルフェニル) イミダゾールー2ーイリデンなどを挙げることができる。

使用される塩基としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、ナトリウム t ープトキシド、カリウム t ープトキシド、リン酸三カリウム、リン酸三ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素セシウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、酢酸セシウム、フッ化カリウム、フッ化セシウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのような無機塩基類またはトリエチルアミン、1,8ービス(ジメチルアミノ)ナフタレン、1,4ージアザビシクロ[2.2.2]オクタン(DABCO)、1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン(DBU)のような有

機塩基類を挙げることができる。

5

10

15

20

25

使用される添加物としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、フッ化リチウム、フッ化ナトリウム、塩化リチウム、塩化ナトリウム、臭化リチウム、臭化リチウム、臭化ナトリウム、1,4,7,10,13,16— $^{^{\prime}}$ カン (18— $^{\prime}$ Crown—6)、1,4,7,10,13— $^{\prime}$ ンタデカン (15— $^{\prime}$ Crown—5)、フッ化テトラブチルアンモニウム、臭化テトラプチルアンモニウムなどが挙げることができる。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、0乃至150℃であり、好適には20万至110℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.1 乃至100時間であり、好適には、0.5乃至48時間である。

反応を不活性気体の雰囲気下で実施する場合、本工程の反応を阻害するもので なければ特に限定はないが、具体的には、アルゴンまたは窒素ガスである。

なお、上記方法を補完する文献としては、D. Prim らの Tetrahedron (2002), 58, 2041. および、L. Buchwald らの J. Organomet. Chem. (1999), 576, 125. などを挙げることができるがこれに限定されない。

<銅触媒の存在下での反応>

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、Nーメチルピロリドンのようなアミド類、トルエン、ベンゼン、キシレン、メシチレン、ニトロベンゼンのような芳香族炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、nーブタノール、イソプタノール、t

ーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルブのようなアルコール類、あるいはこれら溶剤の混合剤を挙げることができ、好適には、イソプロパノール、Nーメチルピロリドン、トルエン、ジメチルホルムアミドである。

使用される銅触媒としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、銅(粉末)、塩化銅(I)、塩化銅(II)、沃化銅(I)、酸化銅(II),酸化銅(II)、酢酸銅(II)、硫酸銅(II)、五水和物、銅アセチルアセトナート(II)、チオシアン酸銅(I)などを挙げることができ、好適には銅(粉末)、塩化銅(I)である。

5

10

15

20

25

配位子としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、エチレングリコール、ジエチレングリコール、クレゾール、2,6ージメチルフェノール、1ーナフトール、2ーナフトール、エチレンジアミン、N,N'ージメチルエチレンジアミン、ジイソプロピルアミンなどを挙げることができ、好適にはエチレングリコール、エチレンジアミンである。

使用される塩基としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、ナトリウム t ーブトキシド、カリウム t ーブトキシド、リン酸三カリウム、リン酸三ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水素化ナトリウムのような無機塩基類またはカリウムビス (トリメチルシリル) アミドのような有機塩基類を挙げることができ、好適には炭酸カリウム、リン酸三カリウムである。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、0万至250℃であり、好適には80万至150℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.1 乃至100時間であり、好適には、0.5乃至48時間である。反応を不活性気

体の雰囲気下で実施する場合、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定 はないが、具体的には、アルゴンまたは窒素ガスである。

なお、上記方法を補完する文献としては、L. Buchwald らの Org. Lett. (2002), 4, 581. を挙げることができるがこれに限定されない。

本発明の化合物 (1A) は、上記により得られる反応混合物から後述する方法 により単離または精製することができる。

5

10

また、得られた化合物($1\,A$)の $R\,1\,0$ が置換基を有していてもよい $5\,-\,1\,0$ 員シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加をすることにより、 $R\,1\,0$ が対応の置換基を有していてもよい $5\,-\,1\,0$ 員シクロアルキル基である本発明の化合物($1\,A$)を得ることができる。

さらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

(G法)

5

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{40a}
 R^{31a}
 R^{40a}
 R^{40a}

G法は、不活性溶剤中、銅触媒の存在下、塩基の存在下、酸素の存在下または 非存在下、化合物(8)と化合物(10)とを反応し、得られる化合物の保護基 を所望により除去することにより、本発明の化合物(1A)(上記式(1)におけ るX1が窒素原子の化合物)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40およびnならびにR10a、R20a、R21a、R2

2a、R23a、R30a、R31a、R32aおよびR40aは前述のものと 同意義である。また、M1aは式-B(OH)₂で示される基である。

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、Nーメチルピロリドンのようなアミド類、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類、トルエン、ベンゼン、キシレンのような芳香族炭化水素類またはジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類あるいはこれら溶剤の混合剤を挙げることができ、好適にはハロゲン化炭化水素類(特にジクロロメタン)である。

5

10

15

20

25

使用される銅触媒としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、酢酸銅(II)、酢酸銅(II)、トリフルオロメタンスルホン酸銅(II)、銅イソブチレート(II) などを挙げることができ、好適には、酢酸銅(II) である。

使用される塩基としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、トリエチルアミン、ピリジン、2,6ールチジン、N-メチルモルホリン、または1,8ージアザビシクロ [5.4.0] ウンデカー7-エンなどの有機塩基類を挙げることができ、好適にはトリエチルアミンまたはピリジンである。

使用される反応促進のための添加物としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、モレキュラーシーブ、ピリジン-N-オキシド、または2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジノオキシを挙げることができ、好適には、モレキュラーシーブ(特に4A)である。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、0乃至80℃であり、好適には、10乃至50℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、1乃至 100時間であり、好適には、24乃至48時間である。

本発明の化合物 (1A) は、上記により得られる反応混合物から後述する方法 により単離または精製することができる。

5

10

また、得られた化合物(1A)のR10が置換基を有していてもよい5-10 員シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加をすることにより、R10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である本発明の化合物(1A)を得ることができる。

さらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0056]

(H法)

5

10

$$R^{32a}$$
 R^{30a}
 R^{30a}

H法は、不活性溶剤中または溶剤非存在下、不活性気体の雰囲気下または非雰囲気下、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、化合物 (11) と化合物 (12) とを反応し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物 (1A) (上記式 (1) におけるX1が窒素原子の化合物)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、nおよびW1ならびにR10a、R20a、R21a

、R22a、R23a、R30a、R31a、R32aおよびR40aは前述の ものと同意義である。

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ローブタノール、イソブタノール、ナーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルプのようなアルコール類、ベンゼン、クロロベンゼン、1,2-ジクロロベンゼン、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、Nーメチルピロリドンのようなアミド類を挙げることができ、好適には、ブタノール、1,2-ジクロロベンゼン、トルエン、キシレン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミドまたはヘキサメチルリン酸トリアミドである。

5

10

15

20

25

溶剤を使用しない場合、マイクロウェーブ反応装置を用いたり、アルミナやシ リカゲルを担体にして反応させたりすることもできる。

反応を不活性気体の雰囲気下で実施する場合、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、アルゴンまたは窒素ガスである。

使用される塩基としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、トリエチルアミン、ピリジン、ジイソプロピルエチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、DBU、DABCOのような有機塩基類もしくは炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウムような無機塩基類を挙げることができる。

使用される反応促進のための添加物としては、目的の化合物を得ることができ 、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具

体的には、ヨウ化ナトリウム、ヨウ化カリウムのようなヨウ化アルカリ金属類を 挙げることができる。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、0乃至270℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、 0.5 乃至 100時間である。

5

10

15

本発明の化合物(1A)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法 により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1A)のR10が置換基を有していてもよい5-10 員シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加をすることにより 、R10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である 本発明の化合物(1A)を得ることができる。

さらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0057]

(K法)

K法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒の存在下、不活性気体の雰囲気

下または非雰囲気下、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、化合物(13)にホウ素金属試薬(14)またはスズ金属試薬(14)を反応して(Suzuki 反応またはStille 反応)、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1A)(上記式(1)におけるX1が窒素原子の化合物)を製造する方法であるか、あるいは、化合物(190)に上記と同様の反応を行って、本発明の化合物(100)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、nおよびW1aならびにR20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31a、R32aおよびR40aは前述のものと同意義である。R10bは、置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基を示し、その置換基は、保護されていてもよい、R10の「置換基を有していてもよい、R10の「置換基を有していてもよい、R10の「置換基を有していてもよい、R10の「置換基と同意義である。

また、M1bは式B(OE^{10} °)。基または式Sn(E^{10} b)。基を示す(式中、 E^{10} °はC1-6アルキル基または2つが一緒になって、メチル基で置換されていてもよいC2-3アルキレン基を示し、 E^{10} bはC1-6アルキル基を示す)。

本法は、M1bにより方法がことなる。

<Suzuki カップリング反応>

5

10

15

20 本法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒の存在下、塩基の存在下、添加物の存在下または非存在下、不活性気体の雰囲気下または非雰囲気下、化合物(13)と化合物(14)とを反応し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1A)(上記式(1)におけるX1が窒素原子の化合物)を製造する方法であるか、あるいは、化合物(190)に上記と同様の反応を行って、本発明の化合物(100)を製造する方法である。

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応

を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ホルムアミド、ジメ チルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、N ―メチルピロリドンのようなアミド類、トルエン、ベンゼン、キシレン、メシチ レンのような芳香族炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、 テトラヒ ドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジ メチルエーテルのようなエーテル類、メタノール、エタノール、nープロパノー ル、イソプロパノール、nーブタノール、イソブタノール、tーブタノール、イ ソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シク ロヘキサノール、メチルセロソルブのようなアルコール類、アセトニトリル、イ ソプチロニトリルのようなニトリル類、ジメチルスルホキシド、スルホランのよ うなスルホキシド類もしくは水、またはこれら溶剤の混合剤を挙げることができ 、好適には、ジメチルホルムアミド、トルエン、キシレン、テトラヒドロフラン 、ジオキサン、ジメトキシエタンもしくは水、またはこれらの混合溶剤である。 使用されるパラジウム (0) 触媒としては、目的の化合物を得ることができ、 かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体 的には、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム、トリス(ジベンジ リデンアセトン) ニパラジウム、ビス (ジベンジリデンアセトン) パラジウム、 ビス (トリー t ープチルホスフィン) パラジウム、パラジウム黒などであるか、

5

10

15

20

25

触媒である。

即ち、パラジウム(0)前駆体となる各種パラジウム錯体としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、酢酸パラジウム、1,1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセンジクロロパラジウム、ジクロロビス(トリーoートリルホスフィン)パラジウム、ジクロロビス(トリスシクロヘキシルホスフィン)パ

または、下記に示すパラジウム(0)前駆体となる各種パラジウム錯体および下

記に示す各種配位子との組み合わせにより反応系中で生成するパラジウム (0)

ラジウムなどがあり、配位子としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、 分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には 、トリフェニルホスフィン、トリー t ープチルホスフィン、トリ (4ーメチルフ ェニル) ホスフィン、2ー (ジー t ープチルホスフィノ) ビフェニル、2ー (ジ シクロヘキシルホスフィノ) ビフェニル、トリシクロヘキシルホスフィン、1, 1'ービス (ジフェニルホスフィノ) フェロセン、ジー t ープチルホスホニウム テトラフルオロボレートなどを挙げることができる。

5

10

15

25

使用される塩基としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、りん酸三カリウム、リン酸三ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素セシウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム、水酸化バリウム、水酸化カリウム、フッ化カリウム、フッ化セシウムのような無機塩基類、ナトリウムエトキシド、ナトリウムーtープトキシド、のような金属アルコキシド類、酢酸ナトリウム、酢酸カリウムのようなアルカリ金属類の酢酸塩またはトリエチルアミンのような有機塩基類を挙げることができる。

使用される添加物としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、塩化リチウム、塩化ナトリウム、臭化テトラプチルアンモニウムなどが挙げることができる。

20 反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、0乃至150℃で あり、好適には20乃至120℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.5 乃至100時間であり、好適には、0.5乃至48時間である。反応を不活性気体の雰囲気下で実施する場合、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、アルゴンまたは窒素ガスである。

なお、上記方法を補完する文献としては、S. P. Stanforth の Tetrahedron

(1998), 54, 263.および、N. Miyaura, A. Suzuki の Chem. Rev. (1995), 95, 2457などを挙げることができるがこれに限定されない。

<Stille カップリング反応>

5

20

25

本法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒の存在下、添加物の存在下または非存在下、不活性気体の雰囲気下または非雰囲気下、化合物(13)と化合物(14)とを反応し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1A)(上記式(1)におけるX1が窒素原子の化合物)を製造する方法であるか、あるいは、化合物(190)に上記と同様の反応を行って、本発明の化合物(100)を製造する方法である。

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、Nーメチルピロリドンのようなアミド類、トルエン、ベンゼン、キシレン、メシチレンのような芳香族炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類あるいはこれら溶剤の混合剤を挙げることができ、好適には、ジメチルホルムアミド、トルエン、キシレン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタンである。

使用されるパラジウム(0) 触媒としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、テトラキス(トリフェニルホスフィン) パラジウム、トリス(ジベンジリデンアセトン) ニパラジウム、ビス(ジベンジリデンアセトン) パラジウム、ビス(トリーtーブチルホスフィン) パラジウム、パラジウム黒などであるか、または、下記に示すパラジウム(0) 前駆体となる各種パラジウム錯体および下記に示す各種配位子との組み合わせにより反応系中で生成するパラジウム(0) 触媒である。

即ち、パラジウム (0) 前駆体となる各種パラジウム錯体としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、酢酸パラジウム、1,1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセンジクロロパラジウム、ジクロロビス(トリーoートリルホスフィン)パラジウム、ジクロロビス(アセトニトリル)パラジウム、ジクロロビス(トリスシクロヘキシルホスフィン)パラジウムなどがあり、配位子としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、トリフェニルホスフィン、トリーセーブチルホスフィン、トリ(4ーメチルフェニル)ホスフィン、トリーナーブチルホスフィン、トリ(4ーメチルフェニル)ホスフィン、2ー(ジーエール、トリシクロヘキシルホスフィン、トリー2ーフリルホスフィン、1,1

5

10

15

20

使用される添加物としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、フッ化セシウム、フッ化カリウム、塩化リチウム、臭化リチウム、臭化ナトリウム、フッ化テトラブチルアンモニウム、ヨウ化銅、酸化銅、塩化亜鉛などを挙げることができる。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、0万至150℃であり、好適には20万至110℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.1 乃至100時間であり、好適には、0.5乃至48時間である。

反応を不活性気体の雰囲気下で実施する場合、本工程の反応を阻害するもので なければ特に限定はないが、具体的には、アルゴンまたは窒素ガスである。

25 なお、上記方法を補完する文献としては、S. P. Stanforth の Tetrahedron (1998), 54, 263. および、J. K. Stille の Angew. Chem. Int. Ed. Engl. (1986),

25. 508 などを挙げることができるがこれに限定されない。

5

本発明の化合物 (1A) および本発明の化合物 (100) は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1 A)および得られた化合物(1 O O)のR 1 O が置換基を有していてもよい 5-1 O 員シクロアルケニル基の場合には、A 法中に前述した水素添加をすることにより、R 1 O が対応の置換基を有していてもよい 5-1 O 員シクロアルキル基である、本発明の化合物(1 A)または本発明の化合物(1 B)(化合物(1)における X 1 が式 C H基の化合物)を得ることができる

10 さらに、得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基の場合には、水素添加することにより、本発明の化合物 (1B)(化合物(1)におけるX1が式CH基の化合物)を得ることができる。またさらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0058]

(M法)

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{23a}
 R^{23a}
 R^{22a}
 R^{21a}
 R^{22a}
 R^{22}
 R^{23}
 R^{24}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{25

M法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒の存在下、不活性気体の雰囲気

下または非雰囲気下、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、化合物(16)にホウ素金属試薬(15)またはスズ金属試薬(15)を反応して(Suzuki 反応またはStille 反応)、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1A)(上記式(1)におけるX1が窒素原子の化合物)を製造する方法であるか、あるいは、化合物(180)に上記と同様の反応を行うことにより、本発明の化合物(100)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、nおよびW1aならびにR20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31a、R32aおよびR40aは前述のものと同意義である。R10bは前述のものと同意義である。

また、M1は式B(OE^{10a}) $_2$ 基または式Sn(E^{10b}) $_3$ 基を示す(式中、 E^{10a} は水素原子、C1-6アルキル基または2つが一緒になって、メチル基で 置換されていてもよいC2-3アルキレン基を示し、 E^{10b} はC1-6アルキル 基を示す)。

なお、本方法は前述のK法に準じて行うことができる。

5

10

15

20

本発明の化合物 (1A) および本発明の化合物 (100) は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1A)および得られた化合物(100)のR 10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基の場合には、A 法中に前述した水素添加をすることにより、R 10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である、本発明の化合物(1A)または本発明の化合物(1B)(化合物(1)におけるX 1が式 CH基の化合物)を得ることができる

25 さらに、得られた化合物(100)のR10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基の場合には、水素添加することにより、本発明の化合物

(1B)(化合物(1)におけるX1が式CH基の化合物)を得ることができる。 またさらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うこと ができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合に は、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0059]

(N法)

5

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{30a}

N法は、不活性溶剤中、添加物の存在下または非存在下、不活性気体の存在下または非存在下、化合物(17)にハロゲン化試薬を反応し、R10aが結合するベンゼン環上がハロゲン化された化合物を得(N-1-1工程)、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1)を製造する方法であるか、あるいは(N-1-1工程)について、遷移金属触媒存在下、不活性溶剤中、添加物の存在下または非存在下、不活性気体の存在下または非存在

下、そのハロゲン化合物に所望の置換基を導入しうる化合物またはその反応性誘導体を反応し (N-1-2 工程)、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物 (1) を製造する方法である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、nおよびX1ならびにR10a、R30a、R31a、R32aおよびR40aは前述のものと同意義である。また、R20b、R21b、R22bおよびR23bは少なくとも一つが水素原子であり、残りがR20a、R21a、R22aおよびR23aにそれぞれ対応する基を示す。(N-1-1工程)

10 ハロゲン化の工程である。

5

15

20

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ローブタノール、イソブタノール、ナーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロへキサノール、メチルセロソルプのようなアルコール類、ヘキサン、ヘプタン、リグロイン、石油エーテルのような脂肪族炭化水素類、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、クロロホルム、ジクロロメタン、1、2ージクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなアミド類、酢酸などの有機酸を挙げることができ、好適には、アルコール類(特にメタノール)である。

25 使用されるハロゲン化試薬としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、 分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には

、塩素 $(C1_2)$ 、臭素 (Br_2) 、ョウ素 (I_2) 、N-クロロコハク酸イミド、N- ープロモコハク酸イミド、N- ヨウドコハク酸イミド、一塩化ヨウ素、塩化チオニルであり、好適には、塩素、臭素、ヨウ素である。

使用される添加物としては、酢酸ナトリウム、酢酸カリウムのようなアルカリ 金属類の酢酸塩を挙げることができ、好適には、酢酸ナトリウムである。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-20乃至100 ℃であり、好適には、20乃至50℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、O.2 5乃至48時間であり、好適には、12乃至24時間である。

10 本発明の化合物(1)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物 (1) のR1 Oが置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加を、導入したハロゲン原子が還元されずに残る反応条件を選択し実施することにより、R10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である本発明の化合物 (1) を得ることができる。

さらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

20 (N-1-2工程)

5

15

25

N-1-1行程で得られるハロゲン化合物を、遷移金属触媒の存在下、所望の 置換基を有す化合物に変換し、得られる化合物の保護基を所望により後述する方 法を用いて除去することにより、本発明の化合物(1)を製造する工程である。

N-1-1行程で得られるようなア リールハロゲン化合物は、パラジウム、銅 、ニッケル、亜鉛、ジルコニウム等の遷移金属類またはそれら金属類と配位子と の組み合わせによる触媒存在下、所望の置換基を導入しうる化合物またはその反

応性誘導体と様々にクロスカップリング反応することができる。その結合形成反応 応様式は、炭素原子一炭素原子結合形成反応、炭素原子一窒素原子結合形成反応 よたは炭素原子一酸素原子結合形成反応など多岐にわたる。前述したF 法および K 法もこれら反応例の一部である。さらに本工程を補完する文献としては、John F. Hartwig; Angew. Chem. Int. Ed.; (1998), 37, 2046. 、Steven P. Nolan, et al.; Org. Lett. (2001), 3, 10, 1511. 、Stephen L. Buchwald and Gregory C. Fu, et al.; Org. Lett. (2000), 2, 12, 1729. 、 Stephen P. Stanforth; Tetrahedron (1998), 54, 263. 、Karen, E. et. al.; J. A. C. S. (2001), 123, 10770. 、Stephen L. Buchwald, et. al.; J. A. C. S. (1999), 121, 4369. 、D. M. Tschaen and R. Desmond, et al.; Synth. Comm. (1994), 24, 6, 887. 、John F. Hartwig, et. al.; J. A. C. S. (2001), 123, 8410. 、Gregory C. Fu, et al.; Org. Lett. (2001), 3, 26, 4295. 、Damien Prim, et al.; Tetrahedron (2002), 58, 2041. などを挙げることができるがこれに限定されない。

5

10

15

20

25

例えば、炭素原子―窒素原子結合形成反応で、モルホリンを置換基として導入 したい場合には、以下のようにして行うことができる。

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応 を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ベンゼン、トルエン 、キシレンのような芳香族炭化水素類、ジオキサン、ジメトキシエタン、テトラ ヒドロフランのようなエーテル類、ジメチルホルムアミドのようなアミド類を挙 げることができ、好適には、キシレンである。

使用される添加物としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、酢酸パラジウム(II)のようなパラジウム触媒と、カリウム t- ブトキシド、炭酸セシウムのような塩基類と、2, 2, - ビス(ジフェニルホスフィノ)- 1, 1, - ビナフチル、トリーt- ブチルホスホニウムテトラフルオロボレートのようなホスフィン類とから、適宜選択することができ、好適には、

酢酸パラジウム(II)、ナトリウム t ーブトキシドおよびトリー t ーブチルホスホニウムテトラフルオロボレートの組み合わせである。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、50乃至200℃であり、好適には、70万至150℃である。

5 反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.5 乃至72時間であり、好適には、2乃至24時間である。

本発明の化合物(1)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1)のR10が置換基を有していてもよい5-10員 シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加をすることにより、 R10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である本 発明の化合物(1)を得ることができる。

15

さらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0060]

(P法)

5

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{31a}

P法は、不活性溶剤中、化合物(18)にトリフルオロメタンスルホニル化剤を反応し、フェノール性水酸基がトリフルオロメタンスルホニル化された化合物を得(P-1-1 工程)、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1)を製造する方法であるか、あるいは(P-1-1 工程)についで、そのフェニルトリフラート化合物に所望の置換基を導入しうる化合物またはその反応性誘導体を反応し(P-1-2 工程)、得られる化合物の保護基

を所望により除去することにより、本発明の化合物(1)を製造する方法である

本方法は、R10aが結合するベンゼン環上にフェノール性水酸基が存在する場合に実施できる。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、nおよびX1ならびにR10a、R30a、R31a、R32aおよびR40aは前述のものと同意義である。また、R20c、R21c、R22cおよびR23cは、いずれか一つがフェノール性水酸基であり、残りがR20a、R21a、R22aおよびR23aにそれぞれ対応する基を示す。

(P-1-1工程)

発明の化合物(1)を得ることができる。

5

10

15

20

本工程は、前述するA法またはB法に記載のスルホニル化法に準じて行うことができる。

- なお、トリフルオロメタンスルホニル化の代わりに、ノナフルオロブタンスルホニル化やトルエンスルホニル化等に置き換えてもよい。

本発明の化合物(1)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1)のR 1 0 が置換基を有していてもよい 5-1 0 員 シクロアルケニル基の場合には、A 法中に前述した水素添加をすることにより、R 1 0 が対応の置換基を有していてもよい 5-1 0 員シクロアルキル基である本

さらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

25 (P-1-2工程)

P-1-1工程で得られる化合物のトリフルオロメタンスルホニルオキシ基を

所望の置換基に変換する工程である。

10

本工程は、前述のN-1-2法に準じて行うことができる。また、さらに本方法を補完する文献としては、Kurt Ritter; Synthesis, (1993), 735. が挙げられるがこれに限定されない。

5 本発明の化合物(1)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法に より単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1)のR 1 0 が置換基を有していてもよい 5-10 員 シクロアルケニル基の場合には、A 法中に前述した水素添加をすることにより、R 1 0 が対応の置換基を有していてもよい 5-10 員シクロアルキル基である本 発明の化合物(1)を得ることができる。

さらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0061]

(Q法)

5

$$E^{2}$$
 E^{1}
 N
 R^{22a}
 R^{22a}
 R^{21a}
 R^{21a}
 R^{20a}
(19)

$$R^{32}$$
 R^{31}
 R^{23}
 R^{22}
 R^{22}
 R^{23}
 R^{22}
 R^{22}
 R^{23}
 R^{22}
 R^{23}
 R^{22}
 R^{23}
 R^{22}
 R^{23}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}

Q法は、不活性溶剤中、還元剤の存在下、酸の存在下または非存在下、添加物の存在下化合物(19)と化合物(20)とを反応し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1A)(上記式(1)におけるX1が窒素原子の化合物)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、nおよびW1ならびにR10a、R20a、R21a

、R22a、R23aおよびR40aは前述のものと同意義である。また、E1 、E2およびE3は所望する式

5

15

基を得るのに適した基である。なお、E1、E2またはE3上に存在する置換基は保護されていてもよい。

なお、本方法は、前述したC法に準じて行うことができる。

本発明の化合物 (1 A) は、上記により得られる反応混合物から後述する方法 により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1A)のR10が置換基を有していてもよい5-10 員シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加をすることにより 、R10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である 本発明の化合物(1A)を得ることができる。

さらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

(R法)

5

10

R法は、不活性溶剤中、化合物 (21) に塩基を反応して、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物 (1A) (上記式 (1) における X 1 が窒素原子の化合物) を製造する方法である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、nおよびW1ならびにR10a、R20a、R21a、R22a、R23aおよびR40aは前述のものと同意義である。また、E4、E5およびE6は所望する式

5

10

基を得るのに適した基である。なお、E4、E5またはE6上に存在する置換基が保護されていてもよい。

なお、本方法は、前述のA法に準じて行うことができる。

本発明の化合物(1A)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法 により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1A)のR10が置換基を有していてもよい5-10 員シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加をすることにより、R10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である本発明の化合物(1A)を得ることができる。

さらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0063]

(S法)

5

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{32a}
 R^{31a}
 R^{32a}
 R^{30a}
 R^{30a}

S法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒、化合物(22)と化合物(9)とを反応し、ついで、水素添加し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1B)(上記式(1)におけるX1が式CH基の化合物)を製造する方法である(S-1法)か、あるいは、上記方法と同様に化合物(22)と化合物(9)を反応させ、得られる化合物の保護基を所望によ

り除去することにより、本発明の化合物(100)を製造して(S-2法)、さらに必要ならば水素添加し本発明の化合物(1B)へと導く方法(S-3法)である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、n、W1aおよびM1bならびにR10a、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31a、R32aおよびR40aは前述のものと同意義である。

5

15

なお、本方法は、前述のK法、続いてA法中に前述した水素添加反応に準じて 行うことができる。

10 本発明の化合物(1B)および本発明の化合物(10O)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と、化合物(22)と化合物(9)を反応させた後の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0064]

(T法)

5

$$R^{31a}$$
 R^{31a}
 R^{40a}
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{40a}
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{32a}
 R^{31a}
 R^{32a}
 R^{32}
 R^{33}
 R^{33}

T法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒の存在下、化合物(24)と化合物(25)とを反応し、ついで、水素添加し、得られる化合物の保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1B)(上記式(1)におけるX1が式CH基の化合物)を製造する方法である(T-1法)か、あるいは、上記方法と同様に化合物(24)と化合物(25)を反応させ、得られる化合物の保護

基を所望により除去することにより、本発明の化合物(100)を製造して(T-2法)、さらに必要ならば水素添加し本発明の化合物(1B)へと導く方法(T-3法)である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、n、W1aおよびM1ならびにR10b、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31a、R32aおよびR40aは前述のものと同意義である。

5

15

本方法は、前述のK法、続いてA法中に前述した水素添加反応に準じて行うことができる。

10 本発明の化合物(1B)および本発明の化合物(100)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と、化合物(24)と化合物(25)を反応させた後の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0065]

(U法)

U法は、不活性溶剤中、化合物 (26) と化合物 (27) (すなわち、リチウム

試薬またはグリニャール試薬)とを反応し付加体(170)を得(U-1-1工程)、ついで、得られる付加体化合物(170)のベンジル位の水酸基を還元し(U-1-2工程)、さらに、保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1B)(上記式(1)におけるX1が式CH基の化合物)を製造する方法であるか、あるいは、上記方法と同様に反応して付加体(170)を得(U-1-1工程)、ついで、その化合物(170)の水酸基を、酸の存在下または非存在下、脱水し(U-1-3工程)、さらに、保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(100)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40およびnならびにR10b、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31a、R32aおよびR40aは前述のものと同意義である。また、M2はリチウムまたはマグネシウムハライドである。

(U-1-1工程)

5

10

15

20

25

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応 を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ジエチルエーテル、 ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン 、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類を挙げることがで き、好適には、テトラヒドロフランである。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-80乃至30℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、O.2 5 万至 6 時間である。

(U-1-2工程)

本工程は、上記A法中で記載した水素添加法に準じて行う還元法により、または以下に記載するトリアルキルシリルヒドリドによる還元法により行うことができるが、特にこれら方法に限定されるものではない。

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応 を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、トリアルキルシリル ヒドリドによる還元反応の場合にはクロロホルム、ジクロロメタン、1, 2 ージ クロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類(特にジクロロメタン) を挙げることができる。

使用される還元剤としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、トリエチルシリルヒドリド、トリイソプロピルシリルヒドリドのようなトリアルキルシリルヒドリド類を挙げることができ、好適には、にトリエチルシリルヒドリドである。

使用される添加物としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、トリフルオロ酢酸のようなハロ置換酢酸類、三フッ化ほう素のようなルイス酸類を挙げることができる。

15 反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-70万至50℃ である。

> 反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、 O. 5 乃至48時間である。

(U-1-3工程)

5

10

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、トルエン、ベンゼン、キシレンのような芳香族炭化水素類、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類もしくは水、またはこれら溶剤の混合剤あるいは無溶剤などを挙げることができ、好適には、テトラヒドロフラン、トル

エン、ジクロロメタン、クロロフォルム、水である。

5

10

15

使用される酸添加物としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、トリフルオロ酢酸のようなハロ置換酢酸類、三フッ化ほう素のようなルイス酸類、トルエンスルホン酸、カンファースルホン酸のような有機スルホン酸類、塩酸、臭化水素酸のような無機酸類を挙げることができる。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-80乃至180 ℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.2 5乃至24時間である。

本発明の化合物(1B)および本発明の化合物(100)は、上記により得られる反応混合物から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1 B)のR 1 0 が置換基を有していてもよい5-1 0 員シクロアルケニル基の場合には、A 法中に前述した水素添加をすることにより 、R 1 0 が対応の置換基を有していてもよい5-1 0 員シクロアルキル基である 本発明の化合物(1 B)を得ることができる。

さらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、順序を入れ替えて実施することもできる。

[0066]

(V法)

5

V法は、不活性溶剤中、化合物 (53) と化合物 (150) (すなわち、リチウム試薬またはグリニャール試薬) とを反応し付加体 (140) を得 (V-1-1

工程)、ついで、得られる付加体化合物(140)のベンジル位の水酸基を、必要ならば、還元または脱水し(V-1-2工程)、さらに、保護基を所望により除去することにより、本発明の化合物(1)を製造する方法であるか、あるいは、上記方法と同様に反応して付加体(140)を得(V-1-1工程)、ついでその化合物(140)のベンジル位の水酸基を、必要ならば、還元または脱水し(V-1-3工程)、さらに、PR40aの保護基を除去することにより、化合物(2)を製造する方法である。

5

10

15

20

上記スキームにおいて、R10、R20、R21、R22、R23、R30、R31、R32、R40、X1およびnならびにR10a、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32aは前述のものと同意義である。また、M2はリチウムまたはマグネシウムハライドである。R200は、前述の置換基群A1に含まれる置換基と同意義を示すか、または、それら置換基上の置換基が保護された基である。uは0、1、2、3、4または5の整数である。kは0、1、2、3、4または5の整数である。とらに、PR40aは前述のR40aと同意義であるか、または、アミノ基の保護基(好適には、t-ブトキシカルボニル基またはベンジル基である)である。

なお、本方法は、前述のU法、続いてA法中に記述した水素添加反応に準じて 行うことができる。

本発明の化合物(1)および化合物(2)は、上記により得られる反応混合物 から後述する方法により単離または精製することができる。

また、得られた化合物(1)のR10が置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基の場合には、A法中に前述した水素添加をすることにより、R10が対応の置換基を有していてもよい5-10員シクロアルキル基である本発明の化合物(1)を得ることができる。

25 さらに、得られた化合物を酸塩としたい場合には、定法に従って行うことができる。なお、塩を製造する工程と前述の水素添加の工程とは、適当な場合には、

順序を入れ替えて実施することもできる。

[0067]

5

10

15

20

25

保護基の除去はその種類によって異なるが、一般に有機合成化学の技術において周知の方法、例えば、T. W. Greene, (Protective Groups in Organic Synthesis), John Wiley & Sons: J. F. W. McOmis, (Protective Groups in Organic Chemistry), Plenum Press に記載の方法により以下のように行うことができる。

アミノ基の保護基が、例えば、トリメチルシリル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリル、tーブチルジメチルシリル、またはtーブチルジフェニルシリルのような置換されてもよいシリル基である場合には、通常、弗化テトラブチルアンモニウム、弗化水素酸、弗化水素酸ーピリジン、弗化カリウムのような弗素アニオンを生成する化合物で処理することにより除去される。

上記反応に使用される不活性溶媒は、反応を阻害しないものであれば特に限定 はないが、例えば、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロ フラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテ ルのようなエーテル類が好適である。

反応温度及び反応時間は、特に限定はないが、通常、反応温度は、0℃乃至50℃であり、反応時間は、10時間乃至18時間である。

アミノ基の保護基が、置換されてもよい脂肪族アシル基、置換されてもよい芳香族アシル基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基又はシッフ塩基を形成する置換されたメチレン基である場合には、水性溶媒の存在下に、酸又は塩基で処理することにより除去することができる。

上記反応に使用される酸は、通常、上記アミノ基の保護基を除去する際に使用される酸であれば特に限定はないが、例えば、臭化水素酸、塩酸、硫酸、過塩素酸、燐酸又は硝酸のような無機酸、あるいはトリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸のような有機酸であり、好適には、塩酸またはトリフルオロ酢酸である。

上記反応に使用される塩基は、通常、上記アミノ基の保護基を除去する際に使用される塩基であれば特に限定はないが、好適には、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのようなアルカリ金属炭酸塩類;水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属水酸化物類;リチウムメトキシド、ナトリウムメトキシド、ナトリウムメトキシド、カリウムー t ープトキシドのような金属アルコキシド類;又はアンモニア水、濃アンモニアーメタノールのようなアンモニア類である。

5

10

15

20

25

上記反応に使用される溶媒は、例えば、メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ローブタノール、イソブタノール、tーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルブのようなアルコール類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;水;又は水と上記有機溶媒との混合溶媒であり、好適には、アルコール類(最も好適には、エタノール)である。

反応温度及び反応時間は、原料化合物、溶媒及び使用される酸若しくは塩基等により異なり特に限定はないが、副反応を抑制するために、通常、反応温度は、0℃乃至150℃であり、反応時間は、1時間乃至10時間である。

アミノ基の保護基が、置換されてもよいアラルキル基又は置換されてもよいア ラルキルオキシカルボニル基である場合には、通常、不活性溶媒中、還元剤と接 触させることにより(好適には、触媒下、常温にて接触還元)除去する方法又は 酸化剤を用いて除去する方法が好適である。

接触還元による除去に使用される不活性溶媒は、本反応に不活性なものであれば特に限定はないが、例えば、ヘキサン、ヘプタン、リグロイン、石油エーテルのような脂肪族炭化水素類;トルエン、ベンゼン、キシレンのような芳香族炭化水素類;酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸プロピル、酢酸ブチル、炭酸ジエチルの

ようなエステル類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、nーブタノール、イソプタノール、tーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルブのようなアルコール類;酢酸のような有機酸類;水;又は上記溶媒と水との混合溶媒であり、好適には、アルコール類、エーテル類、有機酸類又は水(最も好適には、アルコール類又は有機酸類)である。

接触還元による除去に使用される触媒は、好適には、パラジウムー炭素、ラネーニッケル、酸化白金、白金ー黒、ロジウムー酸化アルミニウム、トリフェニルホスフィンー塩化ロジウム、パラジウムー硫酸バリウムが用いられる。

圧力は、特に限定はないが、通常、1乃至10気圧で行なわれる。

5

10

15

20

25

反応温度及び反応時間は、原料化合物、触媒、不活性溶媒等により異なるが、 通常、反応温度は、0℃乃至100℃であり、反応時間は、5分間乃至72時間 である。

酸化による除去において使用される不活性溶媒は、本反応に関与しないものであれば特に限定はないが、好適には、含水有機溶媒である。このような有機溶媒は、例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類;アセトニトリルのようなニトリル類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;アセトンのようなケトン類;ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなアミド類;又はジメチルスルホキシド、スルホランのようなスルホキシド類であり、好適には、ハロゲン化炭化水素類、エーテル類又はスルホキシド類(最も好適には、ハロゲン化炭化水素類又はスルホキシド類)である。

上記反応に使用される酸化剤は、上記アミノ基の保護基を除去する際に使用される酸化剤であれば特に限定はないが、好適には、過硫酸カリウム、過硫酸ナトリウム、アンモニウムセリウムナイトレイト (CAN) 又は2, 3 - ジクロロー5,6 - ジシアノーp - ベンゾキノン (DDQ) である。

反応温度及び反応時間は、原料化合物、酸化剤、溶媒等により異なるが、通常 、反応温度は、0℃乃至150℃であり、反応時間は、10分間乃至24時間で ある。

5

20

また、アミノ基の保護基が置換されてもよいアラルキル基である場合には、酸 または塩基を用いて保護基を除去することもできる。

10 上記反応に使用される酸は、上記アミノ基の保護基である置換されてもよいア ラルキル基を除去する際に使用される酸であれば特に限定はないが、例えば、塩 酸、臭化水素酸、硫酸、過塩素酸、燐酸のような無機酸;酢酸、蟻酸、蓚酸、メ タンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、カンファースルホン酸、トリフルオ ロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸のような有機酸等のブレンステッド酸; 塩化亜鉛、四塩化スズ、ボロントリクロリド、ボロントリフルオリド、ボロント リプロミドのようなルイス酸;又は酸性イオン交換樹脂であり、好適には、無機 酸又は有機酸(最も好適には、塩酸、酢酸又はトリフルオロ酢酸)である。

上記反応に使用される塩基は、通常、上記アミノ基の保護基である置換されてもよいアラルキル基を除去する際に使用される塩基であれば特に限定はないが、 好適には、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのようなアルカリ金属 炭酸塩類;水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカ リ金属水酸化物類;リチウムメトキシド、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウムー t ープトキシドのようなアルコキシド類;又はアンモニア水、濃アンモニアーメタノールのようなアンモニア類である。

25 上記前段の反応に使用される不活性溶媒は、本反応に不活性なものであれば特に限定はされないが、例えば、ヘキサン、ヘプタン、リグロイン、石油エーテル

のような脂肪族炭化水素類;ベンゼン、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素類;クロロホルム、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類;酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸プロピル、酢酸プチル、炭酸ジエチルのようなエステル類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ローブタノール、イソブタノール、セーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルブのようなアルコール類;ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなアミド類;水;又は上記溶媒の混合溶媒であり、好適には、エーテル類、アルコール類又は水(最も好適には、ジオキサン、テトラヒドロフラン、エタノール又は水)である。

5

10

15

20

25

反応温度は、原料化合物、使用される酸、溶媒等により異なるが、通常、-2 0℃乃至沸点温度(好適には、0℃乃至100℃)である。

反応時間は、原料化合物、使用される酸、不活性溶媒、反応温度等により異なるが、通常、15分間乃至48時間(好適には、30分間乃至20時間)である

アミノ基の保護基が置換されてもよいアルケニルオキシカルボニル基である場合は、通常、アミノ基の保護基が前記の置換されてもよい脂肪族アシル基、置換されてもよい芳香族アシル基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基又はシッフ塩基を形成する置換されたメチレン基である場合の除去反応の条件と同様にして、酸または塩基で処理することにより行われる。

尚、アリルオキシカルボニル基の場合は、特に、パラジウム、及びトリフェニルホスフィン若しくはニッケルテトラカルボニルを使用して除去する方法が簡便で、副反応が少なく実施することができる。

アミノ基の保護基が置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基または置換されてもよいスルホニル基である場合は、通常、アミノ基の保護基が前記の脂肪族アシル基、芳香族アシル基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基又はシッフ塩基を形成する置換されたメチレン基である場合の除去反応の条件と同様にして、酸または塩基で処理することにより行われる。

5

10

15

20

25

水酸基の保護基が、例えば、トリメチルシリル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリル、tーブチルジメチルシリル、またはtーブチルジフェニルシリルのような置換されてもよいシリル基である場合は、通常、弗化テトラブチルアンモニウム、弗化水素酸、弗化水素酸ーピリジン又は弗化カリウムのような弗素アニオンを生成する化合物で処理するか或いは塩酸、臭化水素酸、硫酸若しくは過塩素酸、燐酸のような無機酸又は酢酸、蟻酸、蓚酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、カンファースルホン酸、トリフルオロ酢酸若しくはトリフルオロメタンスルホン酸のような有機酸で処理することにより除去できる。

尚、弗素アニオンにより除去する場合に、蟻酸、酢酸又はプロピオン酸のよう な有機酸を加えることによって、反応が促進することがある。

上記反応に使用される不活性溶媒は、本反応に不活性なものであれば特に限定はされないが、好適には、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;アセトニトリル、イソブチロニトリルのようなニトリル類;酢酸のような有機酸;水;又は上記溶媒の混合溶媒である。

反応温度及び反応時間は、原料化合物、触媒、不活性溶媒等により異なるが、 通常、反応温度は、0℃乃至100℃(好適には、10℃乃至50℃)であり、 反応時間は、1時間乃至24時間である。

水酸基の保護基が、置換されてもよいアラルキル基又は置換されてもよいアラルキルオキシカルボニル基である場合には、通常、不活性溶媒中、還元剤と接触させることにより(好適には、触媒下、常温にて接触還元)除去する方法又は酸

化剤を用いて除去する方法が好適である。

5

10

15

20

25

接触還元による除去に使用される不活性溶媒は、本反応に関与しないものであれば特に限定はないが、例えば、ヘキサン、ヘプタン、リグロイン、石油エーテルのような脂肪族炭化水素類;トルエン、ベンゼン、キシレンのような芳香族炭化水素類;酢酸エチル、酢酸プロピルのようなエステル類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、nープタノール、イソプタノール、tーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルブのようなアルコール類;ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、Nーメチルー2ーピロリドン、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなアミド類;蟻酸、酢酸のような脂肪酸類;水;又は上記溶媒の混合溶媒であり、好適には、アルコール類(最も好適には、メタノール又はエタノール)である。

接触還元による除去に使用される触媒は、上記水酸基の保護基を接触還元によって除去する際に使用されるものであれば特に限定はないが、例えば、パラジウムー炭素、パラジウムー黒、ラネーニッケル、酸化白金、白金ー黒、ロジウムー酸化アルミニウム、トリフェニルホスフィンー塩化ロジウム又はパラジウムー硫酸バリウムであり、好適には、パラジウムー炭素である。

圧力は、特に限定はないが、通常、1乃至10気圧で行なわれる。

反応温度及び反応時間は、原料化合物、触媒、不活性溶媒等により異なるが、 通常、反応温度は、0℃乃至100℃(好適には、20℃乃至70℃)であり、 反応時間は、5分間乃至48時間(好適には、1時間乃至24時間)である。

酸化による除去において使用される不活性溶媒は、本反応に関与しないもので あれば特に限定はないが、好適には、含水有機溶媒であり、例えば、アセトンの ようなケトン類;メチレンクロリド、クロロホルム、四塩化炭素のようなハロゲ

ン化炭化水素類;アセトニトリルのようなニトリル類;ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンのようなエーテル類;ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなアミド類;又はジメチルスルホキシドのようなスルホキシド類である。

上記反応に使用される酸化剤は、上記水酸基の保護基を除去する際に使用される酸化剤であれば特に限定はないが、好適には、過硫酸カリウム、過硫酸ナトリウム、アンモニウムセリウムナイトレイト (CAN) 又は2,3-ジクロロ-5,6-ジシアノーp-ベンゾキノン (DDQ) が用いられる。

5

10

15

20

反応温度及び反応時間は、原料化合物、酸化剤、不活性溶媒等により異なるが、通常、反応温度は、0℃乃至150℃であり、反応時間は、10分間乃至24時間である。

また、液体アンモニア中若しくはメタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、nーブタノール、イソブタノール、tーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルプのようなアルコール類中において、一78℃乃至0℃で、金属リチウム、金属ナトリウムのようなアルカリ金属類を作用させることによっても除去できる。

更に、不活性溶媒中、塩化アルミニウムー沃化ナトリウム又はトリメチルシリルイオダイドのようなアルキルシリルハライド類を用いて除去することができる

上記反応に使用される不活性溶媒は、本反応に関与しないものであれば特に限定はないが、好適には、メチレンクロリド、クロロホルム、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類;アセトニトリルのようなニトリル類;又は上記溶媒の混合溶媒である。

25 反応温度及び反応時間は、原料化合物、不活性溶媒等により異なるが、通常、 反応温度は、0℃乃至50℃であり、反応時間は、5分間乃至72時間である。

水酸基の保護基が、脂肪族アシル基、芳香族アシル基又は置換されてもよいア ルコキシカルボニル基である場合には、不活性溶媒中、塩基で処理することによ り除去される。

5

10

15

20

上記反応に使用される塩基は、上記水酸基の保護基を除去する際に使用される 塩基であれば特に限定はないが、例えば、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸 カリウムのようなアルカリ金属炭酸塩類;炭酸水素リチウム、炭酸水素ナトリウ ム、炭酸水素カリウムのようなアルカリ金属重炭酸塩類;水酸化リチウム、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属水酸化物類;リチウムメト キシド、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウムー t ープトキ シドのような金属アルコキシド類;又はアンモニア水、濃アンモニアーメタノー ルのようなアンモニア類であり、好適には、アルカリ金属水酸化物類、金属アル コキシド類又はアンモニア類(最も好適には、アルカリ金属水酸化物類又は金属 アルコキシド類)である。

上記反応に使用される不活性溶媒は、通常の加水分解反応に使用されるものであれば特に限定はないが、例えば、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、nーブタノール、イソブタノール、tーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルブのようなアルコール類;水;又は上記溶媒の混合溶媒が好適である。

反応温度及び反応時間は、原料化合物、使用される塩基、不活性溶媒等により 異なるが、副反応を抑制するために、通常、反応温度は、-20℃乃至150℃ であり、反応時間は、1時間乃至10時間である。

25 水酸基の保護基が、置換されてもよいアルコキシメチル基、置換されてもよい アルキルチオメチル基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロチオピラニル基

、テトラヒドロフラニル基、テトラヒドロチオフラニル基又は1-エトキシエチル基のような置換されてもよいエチル基である場合には、通常、不活性溶媒中、酸で処理することにより除去される。

上記反応に使用される酸は、上記水酸基の保護基を除去する際に使用される酸であれば特に限定はないが、通常、ブレンステッド酸又はルイス酸として使用されるものを挙げることができ、好適には、塩化水素;塩酸、硫酸、硝酸のような無機酸;又は酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸のような有機酸等のブレンステッド酸:三弗化ホウ素のようなルイス酸であり、ダウエックス50Wのような強酸性の陽イオン交換樹脂も使用することができる。

5

10

15

20

25

上記反応に使用される不活性溶媒は、本反応に不活性なものであれば特に限定はないが、例えば、ヘキサン、ヘプタン、リグロイン、石油エーテルのような脂肪族炭化水素類;ベンゼン、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素類;メチレンクロリド、クロロホルム、四塩化炭素、ジクロロエタン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼンのようなハロゲン化炭化水素類;蟻酸エチル、酢酸エチル、酢酸プロピル、酢酸ブチル、炭酸ジエチルのようなエステル類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ローブタノール、イソブタノール、ナープタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルブのようなアルコール類;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、イソホロン、シクロヘキサノンのようなケトン類;水;又は上記溶媒の混合溶媒であり、好適には、エーテル類又はアルコール類(最も好適には、テトラヒドロフラン又はメタノール)である。

反応温度及び反応時間は、原料化合物、使用される酸、不活性溶媒等により異

なるが、通常、反応温度は、-10℃乃至200℃(好適には、0℃乃至150℃)であり、反応時間は、5分間乃至48時間(好適には、30分間乃至10時間)である。

水酸基の保護基が、置換されてもよいアルケニルオキシカルボニル基、または 置換されてもよいスルホニル基である場合は、通常、水酸基の保護基が前記の置 換されてもよい脂肪族アシル基、置換されてもよい芳香族アシル基又は置換され てもよいアルコキシカルボニル基である場合の除去反応の条件と同様にして、塩 基と処理することにより達成される。

5

10

15

尚、アリルオキシカルボニル基の場合は、特にパラジウム、及びトリフェニルホスフィン、又はビス(メチルジフェニルホスフィン)(1,5ーシクロオクタジェン)イリジウム(I)・ヘキサフルオロホスフェートを使用して除去する方法が簡便で、副反応が少なく実施することができる。

カルボキシル基の保護基が、低級アルキル基、低級アルケニル基又は低級アルキニル基、置換されてもよいシリル基である場合、あるいは保護を目的としてオルソエステルに変換されている場合には、酸又は塩基で処理することにより除去する。方法、または酵素を用いて除去する方法が好適である。

上記反応に使用される酸は、上記カルボキシル基の保護基を除去する際に使用される酸であれば特に限定はないが、例えば、塩酸、硫酸、燐酸又は臭化水素酸である。

20 上記反応に使用される塩基は、上記カルボキシル基の保護基を除去する際に使用される塩基であれば特に限定はないが、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのようなアルカリ金属炭酸塩;水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属水酸化物;又は濃アンモニアーメタノール溶液であり、好適には、水酸化ナトリウムである。

25 尚、塩基による加水分解では異性化が起こることがある。

上記反応に使用される酵素は、上記カルボキシル基の保護基を除去する際に使

用される酵素であれば特に限定はないが、例えば、各種リパーゼ又は各種エステ ラーゼである。

上記反応に使用される溶媒は、例えば、水又はメタノール、エタノール、n-プロパノールのようなアルコール類; テトラヒドロフラン、ジオキサンのようなエーテル類; 又は上記有機溶媒と水との混合溶媒であり、好適には、アルコール類(最も好適には、メタノール)である。

反応温度及び反応時間は、原料化合物、溶媒及び用いる試薬等により異なり、特に限定はないが、副反応を抑制するために、通常、反応温度は、0℃乃至220℃であり、反応時間は、30分間乃至10時間実施される。

10 カルボキシル基の保護基が、置換されてもよいアラルキル基又はハロゲノ低級アルキル基である場合は、通常、溶媒中、還元により除去される。

5

15

20

25

還元方法としては、カルボキシル基の保護基がハロゲノ低級アルキル基である場合には、亜鉛ー酢酸のような化学的還元による方法が好適であり、置換されてもよいアラルキル基である場合には、パラジウムー炭素、白金のような触媒を用い接触還元による方法を行なうか、又は硫化カリウム、硫化ナトリウムのようなアルカリ金属硫化物を用いて、化学的還元による方法により実施される。

使用される溶媒は、本反応に関与しないものであれば特に限定はないが、メタ ノール、エタノールのようなアルコール類;テトラヒドロフラン、ジオキサンの ようなエーテル類;酢酸のような脂肪酸;又は上記有機溶媒と水との混合溶媒が 好適である。

反応温度及び反応時間は、原料化合物、溶媒及び還元方法等により異なるが、 通常、反応温度は、0℃乃至室温付近であり、反応時間は、5分間乃至12時間 である。

カルボニル基を保護する目的として、例えば、メタノール、イソプロパノール 、又はジエチレングリコールのようなアルコール類;メタンチオール、エタンチ オール、又はプロパンジチオールのようなチオール類で形成した環状または非環

状ケタールに変換されている場合には、酸を用いてカルボニル基へと再変換する ことができる。

上記反応に使用される酸は、通常、上記カルボニル基の保護する目的として変換された環状または非環状ケタールを、カルボニル基へ再変換する際に使用される酸であれば特に限定はないが、例えば、塩酸、臭化水素酸、硫酸、過塩素酸、燐酸のような無機酸;酢酸、蟻酸、蓚酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、カンファースルホン酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸のような有機酸等のプレンステッド酸;塩化亜鉛、四塩化スズ、ボロントリクロリド、ボロントリフルオリド、ボロントリプロミドのようなルイス酸;又は酸性イオン交換樹脂であり、好適には、無機酸又は有機酸(最も好適には、塩酸又はpートルエンスルホン酸)である。

5

10

15

20

25

上記前段の反応に使用される不活性溶媒は、本反応に不活性なものであれば特に限定はされないが、例えば、ヘキサン、ヘプタン、リグロイン、石油エーテルのような脂肪族炭化水素類;ベンゼン、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素類;クロロホルム、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類;酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸プロピル、酢酸プチル、炭酸ジエチルのようなエステル類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ローブタノール、イソブタノール、ナーブタノール、シクロヘキサノール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルプのようなアルコール類;ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなアミド類;水;又は上記溶媒の混合溶媒であり、好適には、エーテル類、アルコール類又は水(最も好適には、アセトン、テトラヒドロフラン、又は水)である。

反応温度は、原料化合物、使用される酸、溶媒等により異なるが、通常、-2 0℃乃至沸点温度(好適には、0℃乃至100℃)である。

反応時間は、原料化合物、使用される酸、不活性溶媒、反応温度等により異なるが、通常、5分間乃至48時間(好適には、10分間乃至24時間)である。

尚、チオール類で形成した環状または非環状ケタールの場合には、特にラネーニッケル又は硝酸銀のようなものを使用して除去する方法が簡便である。

5

10

15

20

25

ジオール類の保護として、例えば、ホルマリン又はアセトンを用いて形成した 環状ケタールへと変換されている場合には酸を用いてジオール類へと再変換する ことができる。

上記反応に使用される酸は、通常、上記ジオール類の保護する目的として変換された環状または非環状ケタールを、ジオール類へ再変換する際に使用される酸であれば特に限定はないが、例えば、塩酸、臭化水素酸、硫酸、過塩素酸、燐酸のような無機酸;酢酸、蟻酸、蓚酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、カンファースルホン酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸のような有機酸等のブレンステッド酸;塩化亜鉛、四塩化スズ、ボロントリクロリド、ボロントリフルオリド、ボロントリブロミドのようなルイス酸;又は酸性イオン交換樹脂であり、好適には、無機酸又は有機酸(最も好適には、塩酸又はpートルエンスルホン酸)である。

上記前段の反応に使用される不活性溶媒は、本反応に不活性なものであれば特に限定はされないが、例えば、ヘキサン、ヘプタン、リグロイン、石油エーテルのような脂肪族炭化水素類;ベンゼン、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素類;クロロホルム、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類;酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸プロピル、酢酸プチル、炭酸ジエチルのようなエステル類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類;メタノール、エタノール、nー

プロパノール、イソプロパノール、nーブタノール、イソブタノール、tーブタノール、イソアミルアルコール、ジエチレングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルプのようなアルコール類;ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなアミド類;水;又は上記溶媒の混合溶媒であり、好適には、エーテル類、アルコール類又は水(最も好適には、アセトン、テトラヒドロフラン、又は水)である。

反応温度は、原料化合物、使用される酸、溶媒等により異なるが、通常、-2 0℃乃至沸点温度(好適には、0℃乃至100℃)である。

反応時間は、原料化合物、使用される酸、不活性溶媒、反応温度等により異なるが、通常、5分間乃至48時間(好適には、10分間乃至24時間)である。

また、アミノ、水酸、カルボニル及び/又はカルボキシル基、あるいはジオー ル類の保護基の除去は、順不同で希望する除去反応を順次実施することができる

15 [0068]

5

10

20

25

上記各方法、各工程の反応終了後、各工程の目的化合物は定法に従い、反応混合物から採取することができる。

例えば、反応混合物全体が液体の場合、反応混合物を所望により室温に戻すか、氷冷し、適宜、酸、アルカリ、酸化剤または還元剤を中和し、水と酢酸エチルのような混和せずかつ目的化合物と反応しない有機溶剤を加え、目的化合物を含む層を分離する。次に、得られた層と混和せず目的化合物と反応しない溶剤を加え、目的化合物を含む層を洗浄し、当該層を分離する。加えて、当該層が有機層であれば、無水硫酸マグネシウムまたは無水硫酸ナトリウム等の乾燥剤を用いて乾燥し、溶剤を留去することにより、目的化合物を採取することができる。また、当該層が水層であれば、電気的に脱塩した後、凍結乾燥することにより、目的化合物を採取することができる。

また、反応混合物全体が液体であって、かつ、可能な場合には、常圧または減 圧下、目的化合物以外のもの(例えば、溶剤、試薬等)を留去することのみによ り、目的化合物を採取することができる。

さらに、目的化合物のみが固体として析出している場合、または、上記反応混合物全体が液体の場合であって、採取の過程で目的化合物のみが固体として析出した場合、まず、ろ過法により目的化合物をろ取し、ろ取した目的化合物を適当な有機または無機溶剤で洗浄し、乾燥することで母液を上記反応混合物全体が液体の場合と同様に処理することにより、さらに目的化合物を採取することができる。

5

25

10 またさらに、試薬または触媒のみが固体として存在するか、または、上記反応 混合物全体が液体の場合であって、採取の過程で試薬または触媒のみが固体とし て析出した場合であって、かつ、目的化合物が溶液に溶解している場合、まず、 ろ過法により試薬または触媒をろ去し、ろ去した試薬または触媒を適当な有機ま たは無機溶剤で洗浄し、得られる洗浄液を母液と合わせ、得られる混合液を上記 反応混合物全体が液体の場合と同様に処理することにより、目的化合物を採取す ることができる。

特に、反応混合物に含まれる目的化合物以外のものが次工程の反応を阻害しない場合、特に目的化合物を単離することなく、反応混合物のまま、次の工程に使用することもできる。

20 上記方法で採取した目的化合物の純度を向上させるため、適宜、再結晶法、各 種クロマトグラフィー法、蒸留法を実施することができる。

採取した目的化合物が固体の場合、通常、再結晶法により目的化合物の純度を向上させることができる。再結晶法においては、目的化合物と反応しない単一溶剤または複数の混合溶剤を用いることができる。具体的には、まず目的化合物を、目的化合物と反応しない単一または複数の溶剤に、室温または加熱下に溶解する。得られる混合液を氷水などで冷却するかまたは室温にて放置することにより

、その混合液から目的化合物を晶出させることができる。

採取した目的化合物が液体または固体の場合、各種クロマトグラフィー法により目的化合物の純度を向上させることができる。一般的には、メルク社製シリカゲル60(340-400mesh)または富士シリシア化学株式会社製BWー300(300mesh)のような弱酸性のシリカゲル類を用いることができる。目的化合物が塩基性を有し、上述のシリカゲル類では吸着が激し過ぎる場合などは、富士シリシア化学株式会社製のプロピルアミンコーティングシリカゲル(200-300mesh)などを用いることもできる。また、目的化合物が双極性を有する場合またはメタノールなどの高極性溶剤での溶出が必要な場合などは、ナム研究所製NAM-200HまたはNAM-300Hを用いることもできる。これらのシリカゲルを用いて、目的化合物と反応しない単一または複数の溶剤で目的化合物を溶出させ、溶剤を留去することにより、純度が向上した目的化合物を得ることができる。

採取した目的化合物が液体の場合、蒸留法によっても目的化合物の純度を向上 させることができる。蒸留法においては、目的化合物を室温または加熱下に減圧 することにより、目的化合物を留出させることができる。

[0069]

5

10

15

20

25

以上が本発明にかかる化合物(1)および化合物(100)の製造方法の代表例であるが、本発明化合物の製造における原料化合物・各種試薬は、塩や水和物あるいは溶媒和物を形成していてもよく、いずれも出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されない。用いる溶媒についても、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないことは言うまでもない。本発明に係る化合物(1)および化合物(100)がフリー体として得られる場合、前記の化合物(1)および化合物(100)が形成していてもよい塩またはそれらの水和物の状態に常法に従って変換することができる。

本発明に係る化合物(1)および本発明に係る化合物(100)が、化合物(1)の塩および化合物(100)の塩、または化合物(1)の水和物および化合物(100)の水和物として得られる場合、前記の化合物(1)のフリー体および化合物(100)のフリー体に常法に従って変換することができる。

また、本発明に係る化合物(1)および本発明に係る化合物(100)について得られる種々の異性体(例えば幾何異性体、不斉炭素に基づく光学異性体、回転異性体、立体異性体、互変異性体、等)は、通常の分離手段、例えば再結晶、ジアステレオマー塩法、酵素分割法、種々のクロマトグラフィー(例えば薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、ガスクロマトグラフィー、等)を用いることにより精製し、単離することができる。

5

10

上記A法、B法、C法、D法、E法、F法、G法、H法、K法、M法、N法、P法、Q法、R法、S法、T法、U法およびV法における原料化合物は、市販のものであるか、市販のものから当分野における周知の方法により容易に製造できる。また、以下の方法により製造することもできる。

[0070]

5

10

化合物(2A)の製造方法(1-1法)

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{30a}

本方法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒または銅触媒の存在下、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、不活性気体の雰囲気下または非雰囲気下、化合物(28)と前述の化合物(9)とを反応し(AminationまたはAmidation)、ついで、保護基Pro1を除去することにより、化合物(2A)(前記の化合物(2)におけるX1が窒素原子である化合物)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、nおよびW1aならびにR10a、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32aは前述のものと同意義である。また、Pro1はアミノ基の保護基であり、例えば、トリメチルシリル、トリエチルシリル、またはtーブチルジフェニルシリルのような置換され

てもよいシリル基類、ホルミルまたはアセチルのような置換されてもよい脂肪族 アシル基類、ベンゾイルのような置換されてもよい芳香族アシル基類、エトキシ カルボニルまたはtープトキシカルボニルのような置換されてもよいアルコキシ カルボニル基類、シッフ塩基を形成する置換されたメチレン基類、ベンジル、4 -メトキシベンジル、または4-ニトロベンジルのような置換されてもよいアラ ルキル基類、ベンジルオキシカルボニル、4-メトキシベンジルオキシカルボニ ル、または4-ニトロベンジルオキシカルボニルのような置換されてもよいアラ ルキルオキシカルボニル基類、ビニルオキシカルボニルまたはアリルオキシカル ボニルのような置換されてもよいアルケニルオキシカルボニル基類、置換されて もよいアルキル基類、置換されてもよいアルケニル基類、あるいは置換されても よいスルホニル基などが挙げられ、好適には、メトキシカルボニル、エトキシカ ルボニル、tーブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニルのような低級アルコ キシカルボニル基、2,2,2-トリクロロエトキシカルボニル、2-トリメチ ルシリルエトキシカルボニルのようなハロゲンまたはトリ低級アルキルシリル基 で置換された低級アルコキシカルボニル基、ビニルオキシカルボニル、アリルオ キシカルボニルのようなアルケニルオキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボ ニル、4-メトキシベンジルオキシカルボニル、3,4-ジメトキシベンジルオ キシカルボニル、2-ニトロベンジルオキシカルボニル、4-ニトロベンジルオ キシカルボニルのような置換基を有していてもよいアラルキルオキシカルボニル 基またはベンジル、4-メトキシベンジル、3,4-ジメトキシベンジル、2-ニトロベンジル、4ーニトロベンジルのような置換基を有していてもよいアラル キル基であり、特に好適には、ベンジル、4-メトキシベンジル、4-ニトロベ ンジル、エトキシカルボニル、t-ブトキシカルボニルまたはベンジルオキシカル ボニル基である。

25 なお、本方法は、前述のF法に準じて行うことができる。

5

10

15

20

[0071]

5

10

化合物 (2A) の製造方法 (1-2法)

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{32a}
 R^{30a}
 R^{30a}

本方法は、不活性溶剤中または溶剤非存在下、不活性気体の雰囲気下または非雰囲気下、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、化合物 (29) と前述の化合物 (12) とを反応し化合物 (2A) を得るか、ついで、保護基Pro1を除去することにより、化合物 (2A) (前記の化合物 (2) における X 1 が窒素原子である化合物) を製造する方法である。

上記スキームにおいて、nおよびW1ならびにR10a、R20a、R21a 、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32aは前述のものと同意 義である。

HPro1は水素原子または前述のPro1基と同意義を示す。なお、本方法は、前述のH法に準じて行うことができる。

[0072]

5

10

化合物 (2C) の製造方法 (1-3法)

本方法は、不活性溶剤中、パラジウム(0) 触媒の存在下、不活性気体の雰囲気下または非雰囲気下、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、化合物(30) と前述の化合物(14) とを反応し、ついで、保護基Pro1を除去することにより、化合物(2C)(前記の化合物(2)のうちR10bである化合物)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、X1、n、W1a、M1bおよびPro1ならびにR 10b、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよび R32aは前述のものと同意義である。

なお、本方法は、前述のK法に準じて行うことができる。

[0073]

5

10

化合物 (2C) の製造方法 (1-4法)

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{23a}
 R^{22a}
 R^{21a}
 R^{21a}
 R^{21a}
 R^{20a}
 R^{30a}
 R^{31a}
 R^{32a}
 R^{31a}
 R^{32a}
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{30a}

本方法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒の存在下、不活性気体の雰囲気下または非雰囲気下、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、化合物(31)と前述の化合物(16)とを反応し、ついで、保護基Pェο1を除去することにより、化合物(2C)(前記の化合物(2)のうちR10bである化合物)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、X1、n、W1a、M1およびPro1ならびにR1 0b、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR 32aは前述のものと同意義である。

なお、本方法は、前述のK法に準じて行うことができる。

[0074]

化合物 (2A) の製造方法 (1-5法)

$$E^{2}$$
 E^{1}
 N
 R^{23a}
 R^{22a}
 R^{21a}
 R^{21a}
 R^{20a}
(19)

5

本方法は、不活性溶剤中、還元剤の存在下、酸の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、化合物(19)と化合物(33)とを反応し化合物(2A)を得るか、前述した方法により保護基Prolaを除去することにより、化合物(2A)(前記の化合物(2)におけるX1が窒素原子である化合物)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、n、W1、E1、E2およびE3ならびにR10a、

R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32a は前述のものと同意義である。

また、HPro1aは水素原子または下記Pro1aを示す基である。

また、Prolaはベンジル、4ーメトキシベンジル、3,4ージメトキシベンジル、2ーニトロベンジル、4ーニトロベンジルのような置換基を有していてもよいアラルキル基であり、好適には、ベンジル基である。

なお、本方法は、前述のC法に準じて行うことができる。

5

[0075]

5

化合物(2A)の製造方法(1-6法)

本方法は、不活性溶剤中、化合物(34)に塩基を反応し、ついで、前述した 方法により保護基Pro1を除去することにより、化合物(2A)(前記の化合物 (2)におけるX1が窒素原子である化合物)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、n、W1、Pro1、E4、E5およびE6ならびにR1.Oa、R2Oa、R21a、R22a、R23a、R3Oa、R31aおよびR32aは前述のものと同意義である。

10 なお、本方法は、前述のA法に準じて行うことができる。

[0076]

化合物 (2B) および化合物 (200) の製造方法 (1-7法)

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{30a}

本方法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒の存在下、化合物(35)と化合物(9)とを反応し、ついで、水素添加反応をし、さらに、保護基Pro1を除去することにより、化合物(2B)(前記の化合物(2)におけるX1が式C H基である化合物)を製造する方法(1-7-1法)であるか、あるいは、上記と同様に化合物(35)と化合物(9)を反応させ、ついで、保護基Pro1を除去することにより、化合物(200)を製造する方法(1-7-2法)である

10 .

5

上記スキームにおいて、n、W1a、M1およびPro1ならびにR10a、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32aは前述のものと同意義である。

なお、本方法は、前述のK法、続いてA法中に前述した水素添加反応に準じて 行うことができる。

5

[0077]

5

10

化合物(2B)および化合物(200C)の製造方法(1-8法)

$$R^{31a}$$
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{30a}
 R^{30a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{30a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{30a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{31a}
 R^{30a}
 R^{30a}

本方法は、不活性溶剤中、パラジウム (0) 触媒の存在下、化合物 (36) と前述の化合物 (25) とを反応し、ついで、水素添加反応をし、さらに、保護基 Pro1を除去することにより、化合物 (2B) (前記の化合物 (2) における X 1が式 X

上記スキームにおいて、n、Wla、MlおよびProlならびにR10a、R10b、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32aは前述のものと同意義である。

なお、本方法は、前述のK法、続いてA法中に前述した水素添加反応に準じて 行うことができる。

5

[0078]

化合物 (2B) および化合物 (200C) の製造方法 (1-9法)

本方法は、不活性溶剤中、不活性気体の存在下、化合物(37)と化合物(2

7)(すなわち、リチウム試薬またはグリニャール試薬)とを反応し付加体(160)を得(1-9-1 工程)、ついで、得られる付加体化合物(160)のベンジル位の水酸基を還元し(1-9-2 工程)、さらに、保護基Pr o 1を除去することにより、化合物(2B)(前記の化合物(2)におけるX 1が式C H基である化合物)を製造する方法であるか、あるいは、上記方法と同様に反応して付加体(160)を得(1-9-1 工程)、ついで、その化合物(160)の水酸基を、酸の存在下または非存在下、脱水し(1-9-3 工程)、さらに、保護基Pr o 1除去することにより化合物(200C)(前記の化合物(200)のうちR 10 bである化合物)を製造する方法である。

上記スキームにおいて、n、M2およびPro1ならびにR10a、R10b 、R20a、R21a、R22a、R23a、R30a、R31aおよびR32 aは前述のものと同意義である。

なお、本方法は、前述のU法に準じて行うことができる。

5

10

[0079]

5

10

化合物(19)の製造方法(2法)

$$R^{23a}$$
 R^{22a}
 R^{23a}
 R^{22a}
 R^{23a}
 R^{22a}
 R^{21a}
 R^{21a}

本方法は、不活性溶剤中、化合物(12)にN-Pルキル化剤を反応して化合物(38)を得(2-1 工程)、ついで、化合物(38)にN-Pルキル化剤またはN-Dルボニル化剤を反応して化合物(39)を得(2-2 工程)、さらに、添加物の存在下または非存在下、化合物(39)に酸化剤を反応して化合物(19)を製造する方法である(2-3 工程)。

上記スキームにおいて、W1、E1、E2およびE3ならびにR10a、R2 0a、R21a、R22aおよびR23aは前述のものと同意義である。また、 E7は所望の式E2(CO)E1-基を得るのに適した基である。

なお、2-1工程および2-2工程は、前述のA法に準じて行うことができる

(2-3工程)

5

10

15

20

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応 を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素 類、アセトニトリル、イソブチロニトリルのようなニトリル類を挙げることができ、好適には、ハロゲン化炭化水素類 (特にジクロロメタン) である。

使用される酸化剤としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、クロロクロム酸ピリジニウム(PCC)、二クロム酸ピリジニウム(PDC)のようなクロム酸類、Dess-Martin 試薬(Dess D. B., Martin J. C., J. Am. Chem. Soc., (1991), 113, 7277)、補助酸化剤としてNーメチルモルホリンーNーオキシド(NMO)の存在下で触媒量用いる過ルテニウム酸(VII)テトラプロピルアンモニウム(TPAP; Ley S. V. et al., Synthesis, (1994), 639)、ジメチルスルホキシドー塩化オキサリル(Swernet al., Synthesis, (1981), 165)のようなジメチルスルホキシド酸化剤類を挙げることができ、好適には、ジメチルスルホキシドー塩化オキサリル(Swernet al., である。

使用される添加物としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、セライト、モレキュラーシーブを挙げることができ、好適には、モレキュラーシーブである。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-80乃至60℃であり、好適には、-80乃至40℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.1 乃至100時間であり、好適には、1乃至12時間である。

25 上記化合物 (38)、化合物 (39) または化合物 (19) は、上記により得られる反応混合物から前述した方法により単離または精製することができる。

[0080]

5

10

化合物(21)および化合物(34)の製造方法(3法)

$$E^{8}$$
—OH

 PR^{40a} —NH

 A^{3-1}
 PR^{40a} —NH

 A^{3-1}
 PR^{40a} —NH

 A^{3-1}
 PR^{40a} —NH

 A^{3-2}
 A

本方法は、不活性溶剤中、化合物(40)にN-Pルキル化剤またはN-Dルボニル化剤を反応し化合物(41)を得(3-1 工程)、ついで、化合物(41)を酸化し化合物(42)を得(3-2 工程)、さらに、化合物(42)と前述の化合物(12)とを反応して化合物(21)または化合物(34)を製造する方法(3-3 工程)である。

上記スキームにおいて、W1、E4、E5およびE6ならびにR10a、R20a、R21a、R22aおよびR23aは前述のものと同意義である。また、E8は所望の式E4(CO)E5基を得るのに適した基である。さらに、PR40aは前述のR40aと同意義であるか、または、アミノ基の保護基(好適には、t-ブトキシカルボニル基またはベンジル基である)である。

なお、本方法の3-1工程は、前述のA法に準じて行うことができ、また、3
15 -2工程は、前述の 2法 (2-3 工程)に準じて行うことができ、さらに、3-3工程は、前述のC法に準じて行うことができる。

[0081]

5

10

15

化合物 (24A)、化合物 (36A)、化合物 (22)、化合物 (35)、化合物 (24B) および化合物 (36B) の製造方法 (4法)

本方法は、不活性溶剤中、不活性気体の雰囲気下、化合物(43)にトリフルオロメタンスルホニル基を導入して、化合物(24A)または化合物(36A)を得(4-1工程)、ついで、パラジウム(0価)触媒の存在下、化合物(24A)または化合物(36A)をホウ素金属試薬またはスズ金属試薬と反応して、前述の化合物(22)または化合物(35)を得(4-2工程)、さらに、塩基の存在化または非存在化、化合物(22)または化合物(35)にハロゲン化試薬を反応して、化合物(24B)または化合物(36B)を製造する方法(4-3工程)である。また、化合物(43)に直接、ハロゲン化剤を反応して、化合物(24B)または化合物(36B)を製造する方法である(4-4工程)。

上記スキームにおいて、nおよびR30a、R31a、R32aおよびPR4 0aは前述のものと同意義である。

また、Halは塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を示す。

M1bは、式 $B(OE^{10c})_2$ 基または式 $Sn(E^{10b})_3$ 基(式中、 E^{10c} はC1-6アルキル基または2つが一緒になって、メチル基で置換されていてもよい C2-3アルキレン基を示し、 E^{10b} はC1-6アルキル基を示す)である。

T f はトリフルオロメタンス ルホニル基である。

(4-1工程)

5

10

15

20

25

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応 を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ジエチルエーテル、 テトラヒドロフラン、ジオキサンのようなエーテル類を挙げることができ、好適 には、テトラヒドロフランである。

本方法では、乾燥した不活性 気体の雰囲気下で実施するのが好ましい。その不 活性気体としては、アルゴンま たは窒素が好適である。

使用される塩基としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、リチウムビス (トリメチルシリル) アミド、ナトリウムビス (トリメチルシリル) アミド、リチウムジイソプロピルアミドのようなアルカリ金属アミド類を挙げることができ、好適には、リチウムビス (トリメチルシリル) アミドまたはリチウムジイソプロピルアミドである。

トリフルオロメタンスルホニル化試薬としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、 好適には、N-フェニルビス (トリフルオロメタンスルホンイミド)である。

エノール化の反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-1 00万至20℃であり、好適には、-80万至-30℃である。

脱離基に変換する際の反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-100万至50℃であり、好適には、-80万至30℃である。

エノール化の反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、

通常、0.1乃至5時間であり、好適には、0.1乃至3時間である。

脱離基に変換する際の反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.1乃至24時間であり、好適には、0.5乃至12時間である。

上記の方法の他、David Crich et.al., Synthesis, (2001), 2, 323 などに記載される方法のように、ジクロロメタンなどの不活性溶剤中、2, 6ージーtーブチルー4ーメチルピリジンのような有機塩基存在下、ケトン化合物(43)にトリフルオロメタンスルホン酸無水物を反応させることによっても化合物(44)を製造することができる。

10 (4-2工程)

5

15

20

25

(ボロン酸エステル誘導体としての化合物(22)、化合物(35)の製造法) 使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応 を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなアミド類;又はジメチルスルホキシド、スルホランのようなスルホキシド類 であり、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素類を挙げることができ、好適には、ジメチルスルホキシド、ジオキサンである。

使用される金属触媒としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、[1,1'ービス(ジフェニルホスフィノ)トリフェニルホスフィン]パラジウム(II)クロライド、のような2価のパラジウム類、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウムのような0価のパラジウム類を挙げることができ、好適には、[1,1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン]ジクロロパラジウム(II)である。

使用される塩基としては、ポタシウムフェノキシド、トリエチルアミン、リン酸カリウム、炭酸カリウム、酢酸カリウム類を挙げることができ、好適には酢酸カリウムである。

使用される触媒としては、トリフェニルアルシンが挙げられる。

5

20

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、50万至80℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、1乃至 6時間であり、好適には、2万至3時間である。

(スズ誘導体としての化合物(22)、化合物(35)の製造法)

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなアミド類。ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類を挙げることができ、好適には、エーテル類(特にテトラヒドロフラン)である。

使用される金属触媒としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)のような0価のパラジウム類を挙げることができる

使用されるスズ試薬としては、ヘキサメチル二すず(IV)、ヘキサブチル二すず(IV)、ヘキサフェニル二すず(IV)を挙げることができ、好適にはヘキサメチル二すず(IV)である。

25 反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-70万至80℃であり、好適には、50万至80℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、1乃至 8時間であり、好適には、2乃至4時間である。

なお、上記方法を補完する文献としては、Kurt Ritter らの Synthesis 1993; 735-762 を挙げることができる。

5 (4-3工程)

10

15

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、を挙げることができ、好適には、ジクロロメタン、四塩化炭素、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランである。

使用されるハロゲン化試薬としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、 分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には 、塩素、臭素、ヨウ素、N-クロロコハク酸イミド、N-ブロモコハク酸イミド 、N-ヨウドコハク酸イミド、塩化銅を挙げることができ、好適には、塩素、臭 素、ヨウ素、である。

塩基を使用する場合としては水酸化ナトリウム、ピリジン、ナトリウムメトキシドを挙げることができる。

20 反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-78万至25℃であり、好適には、0万至25℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、1乃至 24時間であり、好適には、1乃至6時間である。

(4-4工程)

25 使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応 を阻害するものでなければ特に限定はしないが、具体的には、クロロホルム、ジ

クロロメタン、1,2-ジクロロエタン、四塩化炭素のようなハロゲン化炭化水素類、ベンゼン、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素類を挙げることができ、好適には、クロロホルム、ジクロロメタン、四塩化炭素である。

使用されるハロゲン化剤としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、塩素、シュウ酸クロリド、塩化チオニル、オキシ塩化りん、三塩化りん、五塩化りん、臭素、シュウ酸プロミド、臭化チオニル、三臭化りん、2,2,2ートリプロモー1,3,2ーベングジオキサホスホール、ヨウ素、三ヨウ化りん、のようなハロゲン化剤を挙げることができ、好適には三塩化りん、三臭化りん、2,2、1,2ートリプロモー1,3,2ーベングジオキサホスホール、三ヨウ化りんである。

5

10

15

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常0乃至70℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応時間により異なるが、通常1乃至2 4時間である。

[0082]

5

10

化合物 (25)、化合物 (27) および化合物 (9A) の製造方法 (5法)

$$R^{23a}$$
 R^{22a}
 R^{21a}
 R^{21a}
 R^{20a}
 R^{20a}

本方法は、不活性溶剤中、パラジウム(0) 触媒の存在下、化合物(45)と前述の化合物(14)とを反応して化合物(9A)を得(5-1工程)、ついで、化合物(9A)にリチウム化剤またはグリニャール試薬化剤を反応し化合物(27)を得(5-2工程)、さらに、化合物(27)にホウ素金属試薬またはスズ金属試薬を反応して、化合物(25)を製造する方法(5-3工程)である。

上記スキームにおいて、M1、M1 bおよびM2ならびにR10 b、R20 a 、R21 a、R22 aおよびR23 a は前述のものと同意義である。

Hallは塩素原子または臭素原子であり、Hallは塩素原子のときはヨウ素原子であり、Hallが塩素原子のときは臭素原子またはヨウ素原子である。

なお、本方法の5-1工程については、前述のK法に準じて行うことができる

(5-2工程)

本工程は、M2により方法が異なる。

5 (グリニャール試薬化工程)

本工程は、不活性溶剤中、化合物(9A)に金属マグネシウムを直接反応させるか(直接法)、または、化合物(9A)と他のグリニャール試薬との間でマグネシウム—ハロゲン交換反応をさせる(間接法)かにより、化合物(27)(すなわち、グリニャール試薬)を製造する方法である。

10 (1) 直接法

15

20

25

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなリン酸アミド類を挙げることができ、好適には、エーテル類(特にジエチルエーテルまたはテトラヒドロフラン)である。

反応法は、常法に従うが、窒素またはアルゴンのような不活性気体雰囲気下、 活性化剤として触媒量のヨウ素またはジプロモエタン共存下または非共存下、金 属マグネシウムを上記溶剤に懸濁し、化合物(9A)を徐々に反応系に加える。 反応終了後、上澄中に化合物(27)が生成し、単離することなく、通常、次の 工程に使用する。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-20乃至150 ℃であり、好適には、0乃至100℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、1乃至 10時間である。

(2) 間接法

使用される溶剤、反応温度および反応時間は直接法と同様である。

5

20

反応法は、常法に従うが、窒素またはアルゴンのような不活性気体雰囲気下、 ハロゲン化合物 (9A) にイソプロピルマグネシウムブロミドなどを反応して、 化合物 (27) (すなわち、有機マグネシウム化合物) を製造することができる。 得られる化合物 (27) は、通常、単離することなく、次の工程に使用する。 (リチウム化工程)

本工程は、不活性溶剤中、窒素またはアルゴンのような不活性気体雰囲気下、 ハロゲン化合物 (9A) と他のアルキルリチウム試薬 との間でリチウム―ハロゲン交換反応をさせ、アリールリチウム試薬 (27) を製造する方法である。

10 使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応 を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ジエチルエーテル、 ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン 、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、ヘキサメチルリ ン酸トリアミドのようなリン酸アミド類を挙げることができ、好適には、エーテ ル類 (特にジエチルエーテルまたはテトラヒドロフラン) である。

使用されるアルキルリチウム試薬としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、nーブチルリチウム、secーブチルリチウム、tーブチルリチウムのようなアルキルリチウム類を挙げることができ、好適には、nーブチルリチウムである。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-100万至0℃でありる。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、10分 乃至2時間である。

25 得られる化合物 (27) は、通常、単離することなく、次の工程に使用する。 (5-3工程)

本工程は、M1 により方法が異なる。

(ボロン酸試薬化工程)

5

10

15

本法は5-2工程で製造したリチウム化剤またはグリニャール試薬化剤(27)を、以下に示すボロン酸エステル試薬と反応しボロン酸試薬化合物(25)を 製造する工程である。

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応 を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ジエチルエーテル、 ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン 、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、ヘキサメチルリ ン酸トリアミドのようなリン酸アミド類を挙げることができ、好適には、エーテ ル類(特にジエチルエーテルまたはテトラヒドロフラン)である。

使用されるボロン酸エステル試薬としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、トリイソプロピリルホウ酸エステル、トリメチルホウ酸エステルのようなトリアルキルホウ酸エステル類を挙げることができ、好適には、トリイソプロピリルホウ酸エステルである。

ここで得るトリアルキルホウ酸エステル類は、水または塩化アンモニウム水溶液にて容易に加水分解でき、ボロン酸試薬化合物 (25) を製造することができる。

20 反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-80乃至50℃であり、好適には、-80乃至30℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、1乃至 10時間であり、好適には、2乃至6時間である。

(スズ試薬化工程)

25 本法は5-2工程で製造したリチウム化剤またはグリニャール試薬化剤(27))を、以下に示すハロ化トリアルキルスズ試薬と反応しスズ試薬化合物(25)

を製造する工程である。

5

10

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなリン酸アミド類を挙げることができ、好適には、エーテル類(特にジエチルエーテルまたはテトラヒドロフラン)である。

使用されるハロ化トリアルキルスズ試薬としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、塩化トリブチルスズ、塩化トリメチルスズのようなハロ化トリアルキルスズ類を挙げることができ、好適には、塩化トリブチルスズである。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-80乃至50℃であり、好適には、-80乃至30℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、1万至 15 10時間であり、好適には、1万至6時間である。

[0083]

5

化合物 (9 B) の製造方法 (6 法)

$$R^{23a}$$
 R^{22a}
 R^{22a}

本方法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒の存在下、化合物(46)と前述の化合物(14)とを反応して化合物(47)を得(6-1工程)、ついで、化合物(47)に脱アルキル化剤または脱アラルキル化剤を反応して化合物(48)を得(6-2工程)、さらに化合物(48)のフェノール性水酸基にトリフルオロメタンスルホニル基を導入して化合物(9B)を製造する方法(6-3工程)である。

上記スキームにおいて、Tf、M1bおよびHalならびにR10a、R10b、R20a、R21a、R22aおよびR23aは前述のものと同意義である。また、R100はC1-6アルキル基または置換されていてもよいアラルキル基を示し、好適にはメチル基またはベンジル基である。

なお、本方法の6-1工程については、前述のK法に準じて行うことができる

(6-2工程)

5

10

15

20

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、メタノール、エタノール、イソプロパノールのようなアルコール類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素類、二硫化炭素、酢酸、臭化水素/酢酸溶液のような有機酸類、キノリン、ピリジンのような有機塩基類、水を挙げることができる。また、これらは使用する脱アルキル化剤または脱アラルキル化剤に適宜、適当なものを選択する。

使用される脱アルキル化剤または脱アラルキル化剤としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、三臭化ほう素、三塩化ほう素、三ョウ化ほう素、塩化アルミニウムのようなルイス酸類、臭化水素酸、塩酸、臭化水素酢酸溶液のようなプレンステッド酸類、ヨウ化リチウムのような金属塩類、ヨウ化トリメチルシランのようなハロ化シラン類を挙げることができる。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-80乃至250 ℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、 0.1 乃至100時間である。

また、R100が置換されていてもよいアラルキル基の場合の、脱アラルキル 基工程はA法中に前述した水素添加法によっても行うことができる。

25 出発原料に適した条件を選択することにより、選択的脱保護も可能である。 なお、上記方法を補完する文献としては、M. Vivekananda Bhatt, Surendra U.

Kulkarniらの「Cleavage of Ethers」Synthesis. (1983), 249 および T. W. Greene, (Protective Groups in Organic Synthesis), John Wiley & Sons: J. F. W. McOmis, (Protective Groups in Organic Chemistry), Plenum Pressなどを挙げることができる。

さらに、6-3工程については、前述のA法またはB法に準じて行うことができる。

5

[0084]

5

化合物 (25A) の製造方法 (7法)

本方法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒の存在下、化合物(9C)に ホウ素金属試薬またはスズ金属試薬を反応して、化合物(25A)を製造する方 法である。

上記スキームにおいて、M1bおよびHalならびにR10a、R20a、R 21a、R22aおよびR23aは前述のものと同意義である。

本方法は、4法の(4-2工程)に準じて行うことができる。

[0085]

化合物 (13A) の製造方法 (8法)

本方法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒または銅触媒の存在下、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、不活性気体の雰囲気下または非雰囲気下、化合物(49)と前述の化合物(8)とを反応(AminationまたはAmidation)して、化合物(50)を得て(8-1工程)、ついで、化合物(50)に脱アルキル化剤または脱アラルキル化剤を反応して化合物(51)を得(8-2工程)、さらに、化合物(51)のフェノール性水酸基にトリフルオロメタンスルフォニル基を導入して化合物(13A)を製造する方法(8-3工程)である。

5

10

上記スキームにおいて、Tf、n、R20a、R21a、R22a、R23a 、R30a、R31a、R32a、R40aおよびR100は前述のものと同意 義である。また、MW1aは、前述のM1aまたはW1aと同意義である。

なお、本方法の8-1工程は、前述のF法またはG法に準じて行うことができ、また、8-2工程は前述の6-2工程に準じて行うことができ、8-3工程は前述のA法またはB法に準じて行うことができる。

[0086]

5

化合物 (15) および化合物 (13B) の製造方法 (9法)

$$R^{32a}$$
 R^{31a}
 R^{32a}
 R^{31a}
 R^{31a}

本方法は、不活性溶剤中、パラジウム(0)触媒または銅触媒の存在下、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、不活性気体の雰囲気

下または非雰囲気下、化合物(77)と前述の化合物(8)とを反応して化合物 (13B) を得 (9-1 工程)、ついで、化合物 (13B) に金属試薬を反応して 化合物 (15) を製造する方法 (9-2 工程)である。

上記スキームにおいて、nおよびM1ならびにR20a、R21a、R22a 、R23a、R30a、R31a、R32aおよびR40aは前述のものと同意 義である。

5

Hal4は塩素原子または臭素原子であり、Hal3はHal4が臭素原子のときはヨウ素原子であり、Hal4が塩素原子のときは臭素原子またはヨウ素原子である。

10 なお、本方法の9-1工程は、前述のF法に準じて行うことができ、また、9 - 2工程は前述の5-2工程および5-3工程または7法に準じて行うことができる。

[0087]

5

化合物 (16A)、化合物 (14) および化合物 (16B) の製造方法 (10法)

$$(R^{200})_{u}$$
 $(R^{200})_{u}$
 $(R^{200})_{u}$

本方法は、不活性溶剤中、不活性気体雰囲気下または非雰囲気下、化合物(53)に脱離基を導入して化合物(16A)を得(10-1 工程)、ついで、パラジウム(0 価)触媒の存在下、化合物(16A)にホウ素金属試薬またはスズ金属試薬を反応して化合物(14)を得(10-2 工程)、さらに、化合物(14)にハロゲン化試薬を反応して化合物(16B)を製造する方法(10-3 工程)である。

10 また、化合物(53)に直接、ハロゲン化剤を反応して化合物(16B)を製造する方法である(10-4工程)。

上記スキームにおいて、Tf、R10b、M1bおよびHa1は前述のものと同意義である。また、R200は、前述の置換基群A1に含まれる置換基と同意

義を示すか、または、それら置換基上の置換基が保護された基である。 u は 0、1、2、3、4または5の整数である。 k は 0、1、2、3、4または5の整数である。

なお、本方法の10-1工程は、前述の4-1法に準じて行うことができ、また、10-2工程は、前述の4-2法に準じて行うことができ、さらに、10-3工程は、前述の4-3法に準じて行うことができる。10-4工程に関しては、前述の4-4工程に準じて行うことができる。

5

[0088]

化合物(12)の製造方法(11法)

$$R^{23a}$$
 R^{22a}
 R^{21a}
 R^{21a}
 R^{20a}
 R^{20a}

本方法は、化合物(54)にニトロ化試薬を反応して化合物(55)を得(11-1工程)、ついで、酸の存在下、金属または金属塩を用いて、化合物(55)を還元して化合物(12)を製造する方法(11-2工程)である。

上記スキームにおいて、R10a、R20a、R21a、R22aおよびR2 3aは前述のものと同意義である。

(11-1工程)

5

10 使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応 を阻害する物でなければ特に限定はないが、具体的には硫酸と硝酸の混合溶剤、 酢酸と硝酸の混合溶剤を挙げることができ、溶剤である硝酸がニトロ化剤として 反応する。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、-20乃至150 ℃であり、好適には、0乃至80℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、Q.5 乃至48時間であり、好適には、1乃至12時間である。

5 (11-2工程)

10

15

20

25

使用される溶剤としては、出発化合物をある程度溶解し、かつ、本工程の反応を阻害するものでなければ特に限定はないが、具体的には、水、メタノール、エタノールのようなアルコール類、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミドのようなアミド類、酢酸のような有機酸類またはそれらの混合溶剤を挙げることができ、好適には、エタノールー水混合溶剤、エタノールージメチルホルムアミドー水混合溶剤または酢酸である。

使用される金属または金属塩としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、鉄粉、スズ粉、亜鉛粉のような金属類、塩化スズ(II)ような金属塩類を挙げることができ、好適には、金属類(特に、鉄粉)である。

使用される酸としては、目的の化合物を得ることができ、かつ、分離不可能な 副生成物を生成しないものであれば特に限定はないが、具体的には、酢酸のよう な有機酸類、塩酸、塩化アンモニウムのような無機酸類を挙げることができ、好 適には、塩化アンモニウム)である。

使用される金属または金属塩の当量としては、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、出発原料に対するモル比で2万至15倍であり、好適には、3万至6倍である。

反応温度は、出発原料、溶剤、試薬により異なるが、通常、0乃至150℃であり、好適には、0乃至100℃である。

反応時間は、出発原料、溶剤、試薬、反応温度により異なるが、通常、0.5

乃至48時間であり、好適には、1乃至12時間である。

上記化合物 (55) または化合物 (12) は、上記により得られる反応混合物 から前述した方法により単離または精製することができる。

[0089]

5

10

化合物 (55A) の製造方法 (12法)

$$R^{23a}$$
 R^{22a}
 R^{22a}
 R^{23a}
 R^{23a}

本方法は、不活性溶剤中、パラジウム触媒(0)の存在下、不活性気体の雰囲気下または非雰囲気下、塩基の存在下または非存在下、添加物の存在下または非存在下、化合物(56)と前述の化合物(16)とを反応して化合物(55A)を製造する方法(12-1法)、または、化合物(57)と前述の化合物(14)とを反応して化合物(55A)を製造する方法(12-2法)である。

上記スキームにおいて、W1aおよびM1、M1bならびにR10b、R20a、R21a、R22aおよびR23aは前述のものと同意義である。

なお、本方法の12-1法は、前述のK法に準じて行うことができ、12-2

法は、前述のK法に準じて行うことができる。

[0090]

本発明の化合物を医薬として使用する場合、通常、本発明の化合物と適当な添加剤とを混和し、製剤化したものを使用する。ただし、前記は、本発明の化合物を原体のまま医薬として使用することを否定するものではない。

上記添加剤としては、一般に医薬に使用される、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、着色剤、矯味矯臭剤、乳化剤、界面活性剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤、吸収促進剤等を挙げることができ、所望により、これらを適宜組み合わせて使用することもできる。

10 [0091]

5

15

25

上記賦形剤としては、例えば乳糖、白糖、ブドウ糖、コーンスターチ、マンニトール、ソルビトール、デンプン、α化デンプン、デキストリン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸カルシウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、リン酸水素カルシウム等を挙げることができ、

上記結合剤としては、例えばポリビニルアルコール、メチルセルロース、エチルセルロース、アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリビニルピロリドン、マクロゴール等を挙げることができ、

20 上記滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、フマル酸ステアリルナトリウム、タルク、ポリエチレングリコール、コロイドシリカ等を挙げることができ、

上記崩壊剤としては、例えば結晶セルロース、寒天、ゼラチン、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カルシウム、デキストリン、ペクチン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチ

ルスターチ、カルボキシメチルスターチナトリウム等を挙げることができる。

上記着色剤としては、三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄、カルミン、カラメル、β - カロチン、酸化チタン、タルク、リン酸リボフラビンナトリウム、黄色アルミニウムレーキ等、医薬品に添加することが許可されているものを挙げることができ、

上記矯味矯臭剤としては、ココア末、ハッカ脳、芳香散、ハッカ油、竜脳、桂 皮末等を挙げることができ、

5

10

15

上記乳化剤または界面活性剤としては、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、モノステアリン酸グリセリン、ショ糖脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル等を挙げることができ、

上記溶解補助剤としては、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、 安息香酸ベンジル、エタノール、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸 ナトリウム、クエン酸ナトリウム、ポリソルベート80、ニコチン酸アミド等を 挙げることができ、

上記懸濁化剤としては、前記界面活性剤のほか、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等の親水性高分子を挙げることができ、

20 上記等張化剤としては、ブドウ糖、塩化ナトリウム、マンニトール、ソルビト ール等を挙げることができ、

> 上記緩衝剤としては、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液を 挙げることができ、

上記防腐剤としては、メチルパラベン、プロピルパラベン、クロロブタノール 25 、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸等を 挙げることができ、

上記抗酸化剤としては、亜硫酸塩、アスコルビン酸、 α ートコフェロール等を 挙げることができる。

上記安定化剤としては、一般に医薬に使用されるものを挙げることができる。 上記吸収促進剤としては、一般に医薬に使用されるものを挙げることができる

5 .

10

15

[0092]

また、上記製剤としては、錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、吸入剤のような経口剤;坐剤、軟膏剤、眼軟膏剤、テープ剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パップ剤、ローション剤のような外用剤または注射剤を挙げることができる。

上記経口剤は、上記添加剤を適宜組み合わせて製剤化する。なお、必要に応じてこれらの表面をコーティングしてもよい。

上記外用剤は、上記添加剤のうち、特に賦形剤、結合剤、矯味矯臭剤、乳化剤、 界面活性剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤 または吸収促進剤を適宜組み合わせて製剤化する。

上記注射剤は、上記添加剤のうち、特に乳化剤、界面活性剤、溶解補助剤、懸 濁化剤、等張化剤、緩衝剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤または吸収促進剤を適 宜組み合わせて製剤化する。

[0093]

本発明の化合物を医薬として使用する場合、その使用量は症状や年齢により異なるが、通常、経口剤の場合には、0.15乃至5000mg(好ましくは0.5乃至1500mg)、外用剤の場合には、0.5乃至1500mg(好ましくは1.5乃至500mg)、注射剤の場合には、0.3乃至5000mg(好ましくは1乃至500mg)を1日に1回投与または2乃至6回に分けて使用する。なお、上記経口剤および注射剤については、実際に投与する値を、また、外用剤については、実際に生体に吸収される値を示している。

[0094]

本発明の化合物(1)および本発明の化合物(1,00)は、例えば、以下の実施例に記載した方法により製造することができる。ただし、これらは例示的なものであって、本発明の化合物は、如何なる場合も以下の具体例に制限されるものではない。

[実施例]

5

10

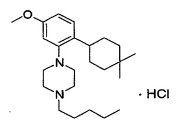
15

[0095]

なお、以下の実施例において記載されるシリカゲルは、特記がない場合にはメルク社製のシリカゲル60または富士シリシア化学社製のBW300を示し、NHシリカゲルと記載されている場合は、プロピルアミンコーティングが施された富士シリシア化学社製のChromatorex-NHシリカゲルを示す。

[0096]

(実施例1)



[0097]

4, 4-ジメチルシクロヘキサノン



参考文献: Bruce H. Lipshutz, John Keith, Patrick Papa, and Randall Vivian, Tetrahedron Lett., 1998, 39, 4627.

[0098]

(1 a)

5

10

15

20

ビス(トリメチルシリル)アミドリチウム(1Mテトラヒドロフラン溶液、172mL,172mmo1)、無水テトラヒドロフラン(400mL)の混合物を撹拌し、窒素雰囲気下にドライアイスーアセトン浴で -70° C以下に冷却した。その溶液に、4,4-ジメチルシクロヘキサノン(18g,143mmo1)の無水テトラヒドロフラン(100mL)溶液を30分間で滴下した。同条件下で2時間10分撹拌した後、反応液にN-フェニルビス(トリフルオロメタンスルホンイミド)(54g,150mmo1)を加え、徐々に室温まで昇温させながら16時間撹拌した。

反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、反応を停止させた。その混合液にヘキサンと水を加えて、有機層、および水層をそれぞれ分取した。この有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。また水層はヘキサンで再抽出し、上記有機層と同様の処理を行った。2つの有機層を合わせた後、乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物26.8gを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.97 (s, 6H), 1.54 (t, J= 6.4Hz, 2H), 1.96-1.98 (m, 2H), 2.31-2.36 (m, 2H), 5.66-5.69 (m, 1H).

[0099]

25 (1 b)

2-(4, 4-ジメチルシクロヘキサー1-エニル) -4, 4, 5, 5ーテトラ メチルー[1, 3, 2]ジオキサボロラン

5

10

15

20

実施例(1 a)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 4, 4ージメチルシクロへキサー1ーエニルエステル(19g, 73.4 mm o l)、ビス(ピナコラート)ジボロン(21.5 g, 84.6 mm o l)、1, 1 ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセンジクロロパラジウム(II)ジクロロメタンコンプレックス(3g, 3.68 mm o l)、および酢酸カリウム(21.7 g, 22 l m m o l)の混合物に、ジオキサン(200 m L)を加えて、窒素雰囲気下に外温80℃で17時間撹拌した。

反応液を室温まで空冷後、セライトに通し不溶物を濾去した。得られた濾液を 減圧下で濃縮し、残渣に酢酸エチルと水を加えて有機層を分取した。この有機層 を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液 を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸 エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物12.5gを淡黄色油状物として得た

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 $\delta:0.88$ (s, 6H), 1.26 (s, 12H), 1.32 (t, J= 6.4Hz, 2H), 1.85-1.87 (m, 2H), 2.10-2.15 (m, 2H), 6.49-6.51 (m, 1H).

[0100]

(1 c)

1- (4, 4-ジメチルシクロヘキサー1-エニル) -4-メトキシー2-ニト ロベンゼン

4-プロモー3-ニトロアニソール(3.3 g, 14.1 mm o l)、実施例(1b)で製造された2-(4, 4-ジメチルシクロヘキサー1-エニル)-4, 4, 5, 5-テトラメチルー [1, 3, 2] ジオキサボロラン(4.0 g, 16.9 mm o l)、りん酸三カリウム(4.5 g, 21.3 mm o l)、1, 2 -ジメトキシエタン(30 m L)の混合物を窒素雰囲気下に室温で撹拌しながら、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.82 g, 0.71 m m o l)を加えた。次いでこの混合物を外温80℃で24時間撹拌した。

反応液を室温まで冷却後、飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、乾燥剤を濾去した後、濾液を減圧下濃縮した。 得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン) で精製して標題化合物 3.5 g を黄色油状物として得た。

 δ : 0.99 (s, 3H), 1.26 (s, 3H), 1.49 (t, J= 6.4Hz, 2H), 1.78-1.90 (m, 2H), 2.20-2.26 (m, 2H), 3.84 (s, 3H), 5.49-5.54 (m, 1H), 7.04 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 7.16 (d, J= 8.4Hz, 1H), 7.29 (d, J= 2.8Hz, 1H).

[0101]

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

(1 d)

2-(4, 4-ジメチルシクロヘキサー1-エニル)-5-メトキシフェニルアミ

20 ン

5

10

15

実施例(1c)で製造された1-(4,4-ジメチルシクロヘキサー1-エニ

ル) -4-メトキシ-2-ニトロベンゼン(3.5 g, 13.4 mm o l) のエタノール(30 m L)溶液に、塩化アンモニウム(2.9 g, 54 mm o l)の水溶液(5 m L)、鉄粉(1.5 g, 26.8 mm o l)を加え外温90℃で1時間30分撹拌した。反応液をセライトに通し、濾液に飽和食塩水を加えた後、酢酸エチルにて抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、乾燥剤を濾去した。濾液を減圧下濃縮し、標題化合物3.35 gを黄色油状物として得た。 1 H-NMR(400MHz,CDCl。)

 δ : 0.99 (s, 3H), 1.26 (s, 3H), 1.50 (t, J= 6.4Hz, 2H), 1.94-1.98 (m, 2H), 2.20-2.28 (m, 2H), 3.75 (s, 3H), 5.62-5.66 (m, 1H), 6.24 (d, J= 2.8Hz, 1H), 6.29 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 6.88 (d, J= 8.4Hz, 1H).

NH2の2Hは特定できなかった。

[0102]

(1 e)

5

10

15

20

1 - [2 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキサー1 - エニル) - 5 - メトキシフェニル

実施例(1 d)で製造された 2-(4,4-i)メチルシクロへキサー1-x=ル)-5-メトキシフェニルアミン(3.35g,14.5 mm o 1)、ビス(2 ークロロエチル)アミン塩酸塩(3.1g,17.4 mm o 1)の1,2-i)クロロベンゼン(10 mL)溶液を 210 でで 30 分間撹拌した。反応途中、窒素ガスを数回吹き込むことにより、反応容器内の過剰の塩化水素ガスを除去した。反応液を室温まで冷却し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減

圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸 エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物 2. 1 gを黄色油状物として得た。 1 H-NMR(400MHz, $CDC1_3$)

δ: 0.97 (s, 6H), 1.44 (t, J= 6.4Hz, 2H), 1.90-1.98 (m, 2H), 2.34-2.48 (m, 2H), 2.94-3.32 (m, 8H), 3.78 (s, 3H), 5.58-5.66 (m, 1H), 6.48 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 6.50 (d, J= 2.8Hz, 1H), 6.99 (d, J= 8.4Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

MS m/e (ESI) $301(MH^{+})$.

[0103]

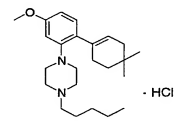
10 (1 f)

5

15

20

<u>1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-5-メトキシフェニル</u>]-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩



メトキシフェニル]-4-ペンチルピペラジン110mgを淡黄色油状物として 得た。

MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加え室 温で30分間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣にジエチルエーテルを加え 、ろ取して標題化合物50mgを淡黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CD₃OD)

δ: 0.97 (s, 3H), 0.97 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.00 (s, 3H), 1.34-1.50 (m, 8H), 1.72-1.85 (m, 4H), 2.94-3.40 (m, 6H), 3.45-3.88 (m, 4H), 3.76 (s, 3H), 5.62-5.68 (m, 1H), 6.48-6.64 (m, 3H).

MS m/e (ESI) 371(MH⁺).

[0104]

(1g)

5

10

15

20

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-5-メトキシフェニル]-4-ペ ンチルピペラジン 塩酸塩

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, $CD_{3}OD$)

 δ : 0.97 (s, 3H), 0.96 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.04 (s, 3H), 1.36-1.86 (m, 14H), 2.8-2.95 (m, 1H), 3.06-3.40 (m, 10H), 3.77 (s, 3H), 6.70 (d, J= 2.8Hz, 1H), 6.74 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 7.22 (d, J= 8.4Hz, 1H).

5 MS m/e (ESI) 373 (MH⁺).

[0105]

(実施例2)

<u>4-プチル-1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジ</u> ン-2-オン 塩酸塩

[0106]

(2a)

<u>トリフルオロメタンスルホン酸4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニルエステ</u>

<u>ル</u>

10

15

20

ジイソプロピルアミン(22mL, 0.157mo1)の無水テトラヒドロフラン(500mL)溶液を、窒素雰囲気下にドライアイス-アセトン浴で-70 $^{\circ}$ $^$

13mol)の無水テトラヒドロフラン(100mL)溶液を徐々に15分で滴下した。30分間撹拌後、その反応液にN-フェニルビス(トリフルオロメタンスルホンイミド)(51.09g,0.143mol)の無水テトラヒドロフラン(200mL)溶液を徐々に15分で滴下して30分間撹拌した。次にドライアイス浴を氷浴にかえて30分間撹拌した後、室温でさらに30分間撹拌した。反応液に酢酸エチルと飽和食塩水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、t-ブチル基部位のラセミ体として淡黄色油状物の標題化合物33.

10 1 gを得た。

5

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.90 (s, 9H), 1.24-1.44 (m, 2H), 1.90-2.00 (m, 2H), 2.16-2.25 (m, 1H), 2.32-2.46 (m, 2H), 5.72-5.76 (m, 1H).

[0107]

15 (2b)

20

1- (4-t-プチルシクロヘキサ-1-エニル)-2-ニトロベンゼン

実施例(2 a)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 4-t-プチルシ クロヘキサー $1-x=\mu x$ ステル(7. 16g, 25mmo1)、 $2-x=\mu x$ 2mmo1)、2mmo1)、2mmo1)、2mmo1)、2mmo1)、2mmo1)、2mmo1)、2mmo1)、2mmo1)の混合物を窒素雰囲気下に室温で撹拌した。この混合物にテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(1. 2mmo1)を加えた。次いでこの混合物を外温 2mmo10 で 2mmo10 を加えた。次いでこの混合物を外温 2mmo10 で 2mmo10 を加えた。次いでこの混合物を外温 2mmo10 を加えた。

反応液に酢酸エチル、水及び飽和食塩水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取 した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃 縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/へ キサン)で精製して、 t ープチル基部位のラセミ体として黄褐色油状物の標題化 合物4.89gを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.90 (s, 9H), 1.32-1.44 (m, 2H), 1.86-1.97 (m, 2H), 2.14-2.28 (m, 2H), 2.28-2.40 (m, 1H), 5.62-5.66 (m, 1H), 7.26 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.34 (ddd, J= 8.0, 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.49 (td, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.77 (dd, J= 8.0, 1.2Hz, 1H).

[0108]

(2c)

5

10

20

2- (4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニルアミン

実施例(2b)で製造された1-(4-t-ブチルシクロヘキサー1-エニル)-2-ニトロベンゼン(4.89g,18.86mmol)、10%パラジウムカーボン(1.5g,含水)及び酢酸エチル(25mL)の混合物を、水素ガス雰囲気下、室温常圧で4時間撹拌した。

反応液を濾過して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、tーブチルシクロヘ キシル基部位のジアステレオマー混合物として淡褐色油状物の標題化合物3.3 4gを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.86 (s, 9H x 0.6), 0.89 (s, 9H x 0.4), 1.08-1.50 (m, 4H), 1.60-2.14 (m,

5H), 2.36-2.46 (m, 1H x 0.4), 2.90-2.96 (m, 1H x 0.6), 3.63(brs, 2H), 6.64-6.69 (m, 1H), 6.73-6.79 (m, 1H), 6.98-7.04 (m, 1H), 7.10 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H x 0.4), 7.34 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H x 0.6).

[0109]

(2d)

5

10

15

20

2-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニルアミノ]エタノール

実施例 (2 c) で製造された 2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) フェニルアミン (1.2g, 5.19 mm o l)、2 - ブロモエタノール (0.76 mL, 10.72 mm o l)、トリエチルアミン (1.12 mL, 8.04 mm o l)及びトルエン (20 mL) の混合物を窒素雰囲気下、16時間20分加熱還流した

反応液に酢酸エチルと水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、tーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として淡赤色油状物の標題化合物538mgを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.86 (s, 9H x 0.6), 0.90 (s, 9H x 0.4), 1.08-1.50 (m, 4H), 1.60-2.12 (m, 5H), 2.36-2.45 (m, 1H x 0.4), 2.91-2.96 (m, 1H x 0.6), 3.33-3.38 (m, 2H), 3.85-3.92 (m, 2H), 6.67 (dd, J= 8.0, 1.2Hz, 1H x 0.6), 6.68 (dd, J= 8.0, 1.2Hz, 1H x 0.4), 6.75 (td, J= 8.0, 1.2Hz, 1H x 0.6), 6.76 (td, J= 8.0, 1.2Hz, 1H x 0.4), 7.08-7.15 (m, 1H+1H x 0.4), 7.37 (dd, J= 8.0, 1.2Hz, 1H x 0.6).

NHおよびOHの各1Hは特定できなかった。

[0110]

(2e)

5

10

15

20

N-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] -2-クロロ-N-(2-ヒドロキシエチル) アセトアミド

実施例 (2 d) で製造された 2-[2-(4-t-7) チルシクロヘキシル) フェニルアミノ] エタノール (2 $48\,\mathrm{mg}$, 0. $9\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$) の無水テトラヒドロフラン ($5\,\mathrm{m}\,\mathrm{L}$) 溶液を、窒素雰囲気下に氷水で冷却した。そこに、塩化クロロアセチル (0. $08\,\mathrm{m}\,\mathrm{L}$, $1\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$) を加え、 $40\,\mathrm{O}$ 間撹拌した。

反応液に酢酸エチル、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、tーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として無色油状物の標題化合物258mgを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.88 (s, 9H x 0.4), 0.92 (s, 9H x 0.6), 1.08-1.20 (m, 1H), 1.21-1.32 (m, 2H), 1.42-1.94 (m, 6H), 2.54 (tt, J= 12.0, 3.2Hz, 1H x 0.4), 2.74-2.85 (m, 1H), 2.90-2.98 (m, 1H x 0.6), 3.22 (dd, J= 4.8, 4.0Hz, 1H x 0.4), 3.25 (dd, J= 4.8, 4.0Hz, 1H x 0.6), 3.69-3.90 (m, 4H), 4.38-4.47 (m, 1H), 7.21 (d, J= 7.6Hz, 1H x 0.6), 7.21 (d, J= 7.6Hz, 1H x 0.4), 7.23-7.29 (m, 1H), 7.37-7.43 (m, 1H + 1H x 0.4), 7.58 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H x 0.6).

[0111]

(2 f)

N - [2 - (4 - t - プチルシクロヘキシル) フェニル] - 2 - クロロ-N- (2 - オキソエチル) アセトアミド

5

オキサリルクロリド (0. 24mL, 2. 75mmo1) の無水ジクロロメタン (5mL) 溶液を窒素雰囲気下ドライアイスーアセトン浴で-65℃以下に冷却した。そこに、無水ジメチルスルホキシド (0. 38mL, 5. 35mmo1) の無水ジクロロメタン (5mL) 溶液を徐々に8分間で滴下した。次いでこの反応液を-20℃まで昇温させてから再び-65℃以下に冷却した。その反応液に実施例 (2e) で製造されたN-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル] -2-クロローN-(2-ヒドロキシエチル)アセトアミド (256mg, 0. 727mmo1) の無水ジクロロメタン (5mL) 溶液を徐々に11分で滴下した。30分間撹拌後、トリエチルアミン (0. 96mL, 6. 89mmo1) を加え、反応液を徐々に室温まで昇温させた。

15

20

10

反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液、酢酸エチル及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和クエン酸水溶液、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して濾液を減圧下濃縮後、 t ープチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として、淡黄色油状物の標題化合物の粗生成物303mgを得た。これを精製することなく次の反応に用いた。

[0112].

(2g)

4-ブチルー1-[2-(4-t-プチルシクロへキシル)フェニル] ピペラジン-2-オン 塩酸塩

5

10

15

20

実施例(2 f)で製造されたN- [2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル] -2-クロローN-(2-オキソエチル)アセトアミドの粗生成物(3 0 1 m g)の1,2-ジクロロエタン(7 m L)溶液を窒素雰囲気下に氷水で冷却した。そこに、モレキュラーシーブ4Å(150 m g)、n-ブチルアミン(0.091 m L,0.921 m m o 1)及びトリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(187 m g,0.882 m m o 1)を順次加え、徐々に室温まで昇温させながら20時間撹拌した。

不容物を濾去し、濾液に飽和塩化アンモニウム水溶液、酢酸エチル及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製後、tーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として、淡黄色油状物の4ーブチルー1ー[2ー(4ーtーブチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンー2ーオンを163mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.88 (s, 9H x 0.4), 0.89 (s, 9H x 0.6), 0.95 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.03-2.00 (m, -13H), 2.40-2.51 (m, 2H + 1H x 0.4), 2.64-2.77 (m, 1H), 2.86-3.00 (m, 1H + 1H x 0.6), 3.16 (d, J= 16.4Hz, 1H x 0.6), 3.24 (d, J= 16.4Hz, 1H x 0.4), 3.37-3.45 (m, 2H), 3.62-3.73 (m, 1H), 7.12 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.21-7.36 (m, 2H + 1H x 0.4), 7.56 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H x 0.6).

得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液を減圧下濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させた。これを超音波処理により粉砕して濾取後、それを減圧乾燥し、t ープチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として淡褐色固体の標題化合物102mgを得た。

MS m/e (ESI) $371(MH^{\dagger})$.

[0113]

(実施例3)

<u>4-[3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-イソブチルピペラ</u>ジン-1-イル)フェニル]モルホリン 塩酸塩

[0114]

(3a)

1 - (4, 4 - i) + i)

15

5

10

2-ニトロフェニルボロン酸(14.2g, 85.19 mm o l)のトルエン(250 mL)-エタノール(125 mL)混合溶液に、実施例(1a)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 4, 4-ジメチルシクロヘキサー1-エニ

ルエステル (20g, 77. 44mmol)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (4.5g, 3.87mmol)、および2N炭酸ナトリウム水溶液 (128mL, 256mmol) を加えた。この混合物を窒素雰囲気下、外温100℃で1時間45分撹拌した。

反応液を室温まで空冷した後、セライトに通して不溶物を濾去した。得られた 濾液に酢酸エチルと水を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、 飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して 、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物16.3gを褐色油状物として 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 1.00 (s, 6H), 1.51 (t, J= 6.4Hz, 2H), 1.92-1.94 (m, 2H), 2.24-2.29 (m, 2H), 5.55-5.57 (m, 1H), 7.27 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H), 7.34 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.6Hz, 1H), 7.77 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H).

[0115]

(3b)

5

10

15

20

2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニルアミン

実施例(3a)で製造された1-(4,4-ジメチルシクロヘキサー1-エニル)-2-ニトロベンゼン(16.3g,70.5mmol)、10%パラジウムカーボン(1g,含水)および酢酸エチル(100mL)の混合物を、水素ガス雰囲気下、常圧室温で、14時間30分撹拌した。

反応液を濾過して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣、10%パラジウム カーボン(3g,含水)およびエチルアルコール(200mL)の混合物を、水

素ガス雰囲気下、常圧室温で、30時間30分撹拌した。

反応後、反応液を濾過して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物1 1.79gを淡黄色固体として得た。

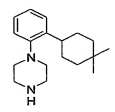
5 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.97 (s, 3H), 0.99 (s, 3H), 1.36 (td, J= 13.2, 4.0Hz, 2H), 1.47-1.73 (m, 6H), 2.38 (tt, J= 11.6, 3.6Hz, 1H), 3.63 (brs, 2H), 6.68 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H), 6.77 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.6Hz, 1H), 7.01 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.6Hz, 1H), 7.14 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H).

10 [0116]

(3 c)

1-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン



15

20

実施例(3b)で製造された2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニルアミン(11.79g,57.98mmol)の1,2-ジクロロベンゼン(30mL)溶液に、ビス(2-クロロエチル)アミン塩酸塩(12.42g,69.58mmol)を加えて、窒素雰囲気下、外温200℃で2時間30分撹拌した。反応途中、反応容器内に窒素気流を数回流し、塩化水素ガスを除去した。

反応液を室温まで空冷した後、酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を遮去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物12.15gを褐色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.97 (s, 3H), 1.01 (s, 3H), 1.34 (td, J= 12.8, 4.4Hz, 2H), 1.48-1.68 (m, 6H), 2.82-2.84 (m, 4H), 2.95-3.03 (m, 5H), 7.05-7.27 (m, 4H).

NHの1Hは特定できなかった。

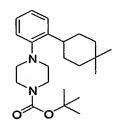
[0117]

(3 d)

5

20

4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン<math>-1-カルボン酸 t-プチルエステル



実施例(3c)で製造された1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(11g,40.4mmol)、トリエチルアミン(6.2mL,44.4mmol)、4-ジメチルアミノピリジン(247mg,2.02mmol)、およびジクロロメタン(180mL)の混合物を、窒素雰囲気下に外温0℃で撹拌した。そこに二炭酸ジtープチル(9.7g,44.4mmol)とジクロロメタン(20mL)の混合物を加えた。

同条件下で2時間50分撹拌した後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、ジクロロメタンで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物14.89gを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.96 (s, 3H), 1.01 (s, 3H), 1.31 (td, J= 12.8, 4.4Hz, 2H), 1.49 (s, 9H),

1.49-1.69 (m, 6H), 2.81 (brs, 4H), 2.95-3.02 (m, 1H), 3.57 (brs, 4H), 7.06 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H), 7.10 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.6Hz, 1H), 7.16 (ddd, J= 7.6, 7.6, 2.0Hz, 1H), 7.28 (dd, J= 7.6, 2.0Hz, 1H).

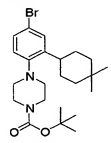
[0118]

(3 e)

5

20

4-[4-プロモー2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラ ジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステル



実施例(3 d)で製造された4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)

フェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 t - ブチルエステル(8 g, 2 1.5 m m o 1)、酢酸ナトリウム(1 7.6 g, 2 1 5 m m o 1) およびメタノール(3 0 0 m L) の混合物を窒素雰囲気下に外温室温で撹拌した。そこに臭素(1.1 m L, 2 1.5 m m o 1)を20分間で滴下して、同条件下17時間撹拌した。そこにさらに、酢酸ナトリウム(8.8 g, 1 0 7.5 m m o 1)を加え、臭素

(0.4 m L, 7.8 m m o 1)を滴下して、同条件下1時間撹拌した。

反応液に飽和亜硫酸ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取 した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を 濾去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物7.97gを淡黄色固 体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.96 (s, 3H), 1.01 (s, 3H), 1.24-1.34 (m, 2H), 1.41-1.64 (m, 6H), 1.49

(s, 9H), 2.77 (brs, 4H), 2.89-2.97 (m, 1H), 3.55 (brs, 4H), 6.92 (d, J=8.4Hz, 1H), 7.25 (dd, J=8.4, 2.4Hz, 1H), 7.35 (d, J=2.4Hz, 1H).

[0119]

(3 f)

5

10

4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-モルホリン-4-イルフェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

実施例 (3 e) で製造された4- [4-ブロモ-2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル (1 g, 2. 22mmol)、モルホリン (290mg, 3. 32mmol)、ナトリウムt-ブトキシド (533mg, 5. 55mmol)、酢酸パラジウム (II) (50mg, 0. 222mmol)、トリーtーブチルホスホニウムテトラフルオロボレート (193mg, 0. 666mmol) およびキシレン (10mL) の混合物を窒素雰囲気下、外温100℃で1時間15分撹拌した。

15 反応液を室温まで空冷した後、セライトに通し不溶物を濾去して、得られた濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物864mgを黄色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDC1₃)

δ: 0.96 (s, 3H), 1.01 (s, 3H), 1.23-1.66 (m, 8H), 1.48 (s, 9H), 2.75 (s, 4H), 2.93-3.01 (m, 1H), 3.12 (m, 4H), 3.49 (brs, 4H), 3.86 (m, 4H), 6.70 (dd, J= 8.8, 2.8Hz, 1H), 6.83 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.01 (d, J= 8.8Hz, 1H).

[0120]

(3g)

4-[3-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペラジン-1-イルフェニル] モルホリン

5

10

15

20

実施例 (3 f) で製造された 4-[2-(4,4-i)メチルシクロへキシル) -4-モルホリン-4-(4) -4-ビルカリン-4-(4) -4-ビルカリン-4

反応後、反応液に飽和炭酸ナトリウム水溶液を加えて塩基性にした。これにクロロホルムと水を加えて、クロロホルムで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、この濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物621mgを無色固体として得た。
¹H-NMR(400MHz, CDC1。)

る ∴ 0.97 (s, 3H), 1.01 (s, 3H), 1.31-1.64 (m, 8H), 2.77-2.93 (m, 4H), 2.96-3.01 (m, 5H), 3.11-3.14 (m, 4H), 3.85-3.87 (m, 4H), 6.72 (dd, J= 8.8, 2.8Hz, 1H), 6.84 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.07 (d, J= 8.8Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0121]

(3h)

4 - [3 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキシル) - 4 - (4 - イソブチルピペラ ジン-1 - イル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

5

10

15

20

実施例(3g)で製造された4ー[3ー(4,4ージメチルシクロヘキシル) -4-ピペラジン-1-イルフェニル]モルホリン(100mg,0.28mm o 1)、イソプチルアルデヒド(40mg,0.559mmo1)およびテトラヒドロフラン(2mL)の混合物に、窒素雰囲気下、室温でトリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(119mg,0.559mmo1)を加えた。

2時間50分撹拌後、この反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して4-[3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-イソブチルピペラジン-1-イル)フェニル]モルホリン114mgを無色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.93 (d, J= 6.4Hz, 6H), 0.97 (s, 3H), 1.01 (s, 3H), 1.34 (td, J = 12.8, 4.8 Hz, 2H), 1.43-1.62 (m, 6H), 1.83 (dq, J= 7.2, 6.4Hz, 1H), 2.16 (d, J=

7. 2Hz, 2H), 2. 53 (brs, 4H), 2. 82-2. 85 (m, 4H), 2. 93-3. 01 (m, 1H), 3. 11-3. 13 (m, 4H), 3. 85-3. 87 (m, 4H), 6. 71 (dd, J= 8. 8, 2. 8Hz, 1H), 6. 83 (d, J= 2. 8Hz, 1H), 7. 09 (d, J= 8. 8Hz, 1H).

これを酢酸エチルージクロロメタン混合溶媒に溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。生成した塩酸塩を濾取して標題化合物127mgを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) $414(MH^{\dagger})$.

[0122]

(実施例4)

5

10 <u>1-ブチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへキサー1-エ</u> <u>ニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩</u>

[0123]

(4 a)

15 <u>トリフルオロメタンスルホン酸 3, 3, 5, 5ーテトラメチルシクロヘキサー</u> 1ーエニルエステル

3,3,5,5ーテトラメチルシクロへキサノン(12.8g,82.98mmol)の無水テトラヒドロフラン(300mL)溶液を、窒素雰囲気下にドライアイスーアセトン浴で-70℃以下に冷却した。撹拌したその溶液に、ビス(トリメチルシリル)アミドリチウム(1Mテトラヒドロフラン溶液、100mL,

100mmo1)を徐々に15分間で滴下した。同条件下で40分間撹拌した後、その反応液にNーフェニルビス(トリフルオロメタンスルホンイミド)(32.51g,91mmo1)の無水テトラヒドロフラン(150mL)溶液を加え、徐々に室温まで昇温させながら13時間30分撹拌した。

反応液に酢酸エチルと飽和食塩水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物 2 3. 6 5 g を無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 1.04 (s, 6H), 1.09 (s, 6H), 1.35 (s, 2H), 2.08 (s, 2H), 5.51 (s, 1H).

(4b)

4, 4, 5, 5-テトラメチルー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)-[1, 3, 2]ジオキサボロラン

15

20

5

実施例(4a)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 3, 3, 5, 5 ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエニルエステル(45.94g, 0.16m o1)のジオキサン(500mL)溶液に、ビス(ピナコラート)ジボロン(4 4.9g, 0.177mol)、1, 1 ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロ センジクロロパラジウム(II)ジクロロメタンコンプレックス(4g, 4.9 mmol)及び酢酸カリウム(47.3g, 0.482mol)を加えて外温8 0℃で16時間30分撹拌した。

反応液に酢酸エチル、水及び飽和食塩水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取 した有機層を、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下

濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物39.27gを淡黄色固体として得た。

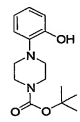
 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0. 92 (s, 6H), 1. 01 (s, 6H), 1. 27 (s, 12H), 1. 31 (s, 2H), 1. 84 (d, J= 1. 6Hz, 2H), 6. 26 (t, J= 1.6Hz, 1H).

[0125]

(4c)

<u>4-(2-ヒドロキシフェニル)ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエス</u>テル



10

15

5

 $2-(1- \mbox{$\mathbb{C}^2$} \mbox{$\mathbb{C}^2$} \mbox{$\mathbb{C}^2$})$ フェノール $(3.56\,\mbox{$\mathbb{G}$},\ 20\,\mbox{$\mathbb{D}$} \mbox{$\mathbb{C}^2$} \mb$

1時間撹拌後、不溶物を濾去し濾液を濃縮した。残渣にヘキサンを加えて超音 波処理を行った。得られた固体を濾取し減圧乾燥後、標題化合物の粗生成物 5. 35gを淡褐色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 1.49 (s, 9H), 2.82 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.59 (t, J= 4.8Hz, 4H), 6.87 (td, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 6.96 (dd, J= 8.0, 1.2Hz, 1H), 7.07-7.14 (m, 2H).

20 OHの1Hは特定できなかった。

[0126]

(4d)

<u>4-(2-トリフルオロメタンスルホニルオキシフェニル)ピペラジン-1-カ</u>ルボン酸 t ープチルエステル

5

実施例 (4 c) で製造された 4-(2-E) ドロキシフェニル)ピペラジンー1 ーカルボン酸 t-プチルエステル (4.61g, 16.56 mm o 1)、トリエチルアミン (11.5 mL, 82.5 mm o 1) 及びジクロロメタン (100 m L) の混合物を窒素雰囲気下に氷浴を用いて冷却した。その混合物を撹拌しながら、トリフルオロメタンスルホン酸無水物 (4 mL, 23.78 mm o 1)を徐々に40分間かけて滴下した。

10 同条件下で17分間撹拌した後、反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液、酢酸 エチル及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液で2回次いで飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物5.54gを 淡黄色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 1.48 (s, 9H), 2.95 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.62 (t, J= 4.8Hz, 4H), 7.10-7.16 (m, 2H), 7.18 (dd, J= 8.0, 1.6Hz, 1H), 7.33 (ddd, J= 7.2, 7.2, 1.6Hz, 1H).

20 (4 e)

4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] ピペラジン<math>-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

5

10

15

20

実施例 (4 d) で製造された 4-(2-1) フルオロメタンスルホニルオキシフェニル)ピペラジンー1-カルボン酸 t-ブチルエステル (6. 16g, 15mmol)、実施例 (4 b) で製造された 4, 4, 5, 5-テトラメチルー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)-[1, 3, 2]ジオキサボロラン (4. 6g, 17. 41mmol)、りん酸三カリウム (3. 2g, 15mmol)、1, 2-ジメトキシエタン (60mL) 及び水 (3mL) の混合物を窒素雰囲気下、室温で撹拌した。その混合物にテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (1. 74g, 1. 5mmol) を加えた。次いでこの混合物を外温 85 で 2 時間 20 分撹拌した。

反応液に酢酸エチルと水を加えた後、これをセライトに通して濾過した。濾液を油水分配して得られた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘキサン) で精製して標題化合物 5. 78gを淡黄色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

 δ : 1.02 (s, 6H), 1.07 (s, 6H), 1.40 (s, 2H), 1.48 (s, 9H), 2.16 (d, J= 1.6Hz, 2H), 2.91 (t, J= 5.2Hz, 4H), 3.51 (t, J= 5.2Hz, 4H), 5.50 (t, J= 1.6Hz, 1H), 6.97 (dd, J= 8.0, 1.2Hz, 1H), 7.01 (ddd, J= 8.0, 8.0, 1.2Hz, 1H), 7.09 (dd, J= 8.0, 1.6Hz, 1H), 7.20 (ddd, J= 8.0, 8.0, 1.6Hz, 1H).

[0128]

(4f)

1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] ピペラジン

5

10

15

実施例(4e)で製造された4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル(1.78g,4.47mmol)、トリフルオロ酢酸(5mL,64.9mmol)及びジクロロメタン(15mL)の混合物を、室温で8時間20分撹拌した。

反応液を氷水で冷却しながら5N水酸化ナトリウム水溶液で塩基性にした。次いで酢酸エチルと水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮後、標題化合物の粗生成物1.62gを淡褐色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 1.03 (s, 6H), 1.07 (s, 6H), 1.41 (s, 2H), 2.12 (d, J= 1.6Hz, 2H), 3.14 (t, J= 6.0 Hz, 4H), 3.19 (t, J= 6.0Hz, 4H), 5.49 (t, J= 1.6Hz, 1H), 7.01-7.11 (m, 3H), 7.22 (ddd, J= 8.0, 7.2, 2.0Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0129]

(4g)

20 <u>1ープチルー4ー[2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエ</u> ニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

5

10

15

20

実施例(4f)で製造された1-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]ピペラジン(150mg,0.503mmo1)、プチルアルデヒド(0.09mL,1.011mmo1)及びテトラヒドロフラン(7mL)の混合物に、室温でトリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(270mg,1.274mmo1)と酢酸(0.03mL,0.524mmo1)を順次加えた。

30分間撹拌後、反応液に酢酸エチル、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して1ーブチルー4ー[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサー1ーエニル)フェニル]ピペラジン120mgを無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDC1₃)

δ: 0. 93 (t, J= 7. 2Hz, 3H), 1. 02 (s, 6H), 1. 07 (s, 6H), 1. 34 (q, J= 7. 2Hz, 2H), 1. 40 (s, 2H), 1. 48-1. 55 (m, 2H), 2. 17 (d, J= 1. 6Hz, 2H), 2. 35-2. 39 (m, 2H), 2. 55 (brs, 4H), 3. 02 (brs, 4H), 5. 51 (t, J= 1. 6Hz, 1H), 6. 96-7. 02 (m, 2H), 7. 07 (dd, J= 7. 2, 1. 6Hz, 1H), 7. 19 (ddd, J= 8. 0, 7. 2, 1. 6Hz, 1H).

これを酢酸エチルに溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル及びヘキサンを加えて結晶を濾取した。これを真空ポンプで乾燥し、標題化合物 1 2 4 m g を無色結晶として得た。 MS m/e (ESI) 355 (MH⁺).

[0130]

(実施例5)

5

10

15

20

実施例(4f)で製造された1-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]ピペラジン(40mg,0.134mmol)、シクロプロパンカルバルデヒド(0.014mL,0.187mmol)及びテトラヒドロフラン(3mL)の混合物に室温でトリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(34mg,0.16mmol)と酢酸(0.008mL,0.140mmol)を順次加えた。

1時間撹拌後、反応液に酢酸エチル、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を減圧下濃縮後、得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]ピペラジン38mgを得た。TLCで目的物を確認し、以下の操作を行った。

この化合物をジクロロメタンに溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣にジェチルエーテルを加えて結晶化させた。これにヘキサンを加えて上澄みのジエチルエーテルーヘキサン溶液を除去した。得られた残渣固体を減圧乾燥して、標題化合物 3 5 mgを無色結晶として得た。MS m/e (ESI) 353 (MH).

[0131]

(実施例6)

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-5-メトキシフェニル]-4-(テ トラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

5 [0132]

4, 4-ジエチルー2-シクロヘキセノン



参考文献: Michael E. Flaugh, Thomas A. Crowell, and Diane S. Farlow, J. Org. Chem., 1980, 45, 5399.

10 [0133]

15

(6 a)

4. 4-ジエチルシクロヘキサノン



4, 4-ジエチル-2-シクロヘキセノン(1g, 6.57mmol)、10% パラジウムカーボン(60mg, 含水)、および酢酸エチル(15mL)の混合物 を、水素ガス雰囲気下、常圧下室温で26時間撹拌した。

反応液を濾過した後、濾液を減圧下濃縮して、標題化合物の粗生成物720mgを褐色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ : 0.85 (t, J= 7.6Hz, 6H), 1.43 (q, J= 7.6Hz, 4H), 1.65 (dd, J= 7.2, 7.2Hz, 4H), 2.31 (dd, J= 7.2, 7.2Hz, 4H).

[0134]

(6b)

10

5 <u>トリフルオロ メタンスルホン酸 4,4-ジエチルシクロヘキサー1-エニルエ</u>ステル

実施例(6 a)で製造された 4, 4-ジエチルシクロへキサノン(720 m g, 4.67 m m o 1)の無水テトラヒドロフラン(20 m L)溶液を窒素雰囲気下ドライアイスーアセトン浴で-70 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 以下に冷却し、撹拌した。その溶液に、ビス(トリメチルシリル)アミドリチウム(1 M テトラヒドロフラン溶液、5.6 m L, 5.6 m m o 1)を徐々に滴下した。同条件下で60分間撹拌した後、反応液にN-フェニルビス(トリフルオロメタンスルホンイミド)(1.75 g, 4.9 m m o 1)を加え、徐々に室温まで昇温させながら27時間撹拌した。

反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた。その混合液に酢酸エチルと飽和食塩水を加えて有機層を分取した。この有機層を希塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物710mgを黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.80 (t, J= 7.6Hz, 6H), 1.21-1.40 (m, 4H), 1.55 (t, J= 6.6Hz, 2H), 1.95 (dt, J= 4.0, 2.8Hz, 2H), 2.25-2.30 (m, 2H), 5.63-5.66 (m, 1H).

[0135]

25 (6 c)

2- (4, 4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル) -4, 4, 5, 5-テトラ メチルー [1, 3, 2] ジオキサボロラン

実施例(6b)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 4, 4ージエチルシクロヘキサー1ーエニルエステル(5.11g, 17.8 mm o 1)のジオキサン(60 mL)溶液に、ビス(ピナコラート)ジボロン(5.2 g, 20.5 mm o 1)、1, 1 ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセンジクロロパラジウム(II)ジクロロメタンコンプレックス(580 mg, 0.71 mm o 1)および酢酸カリウム(5.3 g, 53.5 mm o 1)を加えて外温90℃で4時間撹拌した。

反応液を室温に空冷後、不溶物を濾去した。得られた濾液に酢酸エチルと水を加えて有機層を分取した。この有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物4.16gを白色結晶として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

δ : 0.76 (t, J= 7.6Hz, 6H), 1.13-1.37 (m, 18H), 1.84-1.86 (m, 2H), 2.05-2.10 (m, 2H), 6.48-6.50 (m, 1H).

[0136]

20 (6 d)

5

10

15

1- (4, 4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル) -4-メトキシ-2-ニト ロベンゼン

4-プロモー 3-ニトロアニソール(2g, 8.62mm o 1)、実施例(6c)で製造された 2-(4, 4-ジエチルシクロへキサー1-エニル)-4, 4, 5, 5-テトラメチルー [1, 3, 2] ジオキサボロラン(2.7g, 10.3mm o 1)、りん酸三カリウム(2.7g, 13.0mm o 1)および 1,2-ジメトキシエタン(20mL)の混合物を窒素雰囲気下室温で撹拌し、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.5g, 0.43mm o 1)を加えた。次いでこの混合物を外温 80 \mathbb{C} で 26 時間撹拌した。

反応液を冷却後、飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物2. 4gを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.82 (t, J= 7.2Hz, 6H), 1.22-1.54 (m, 6H), 1.87-1.94 (m, 2H), 2.14-2.20 (m, 2H), 3.84 (s, 3H), 5.48-5.54 (m, 1H), 7.04 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 7.16 (d, J= 8.4Hz, 1H), 7.29 (d, J= 2.8 Hz, 1H).

[0137]

(6 e)

5

10

15

20

 $\frac{2-(4, 4-)$ ェチルシクロヘキサー1-エニル)-5-メトキシフェニルアミン

実施例(6 d) で製造された1-(4,4-ジエチルシクロヘキサー1-エニル)-4-メトキシー2-ニトロベンゼン(2.4g,8.3mmo1)のエタノール(20mL)溶液に、塩化アンモニウム(2.2g,41mmo1)の水溶液(5mL)および鉄粉(1.2g,20.7mmo1)を加え外温90℃で

1時間撹拌した。反応液をセライトに通して濾過し、濾液に飽和食塩水を加え、酢酸エチルにで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、乾燥剤を濾去した後、濾液を減圧下濃縮し、標題化合物 2.6 g を黄色油状物として得た。 ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃)

 δ : 0.82 (t, J= 7.2 Hz, 6H), 1.21-1.56 (m, 6H), 1.92-1.96 (m, 2H), 2.16-2.22 (m, 2H), 3.75 (s, 3H), 5.61-5.65 (m, 1H), 6.24 (d, J= 2.8Hz, 1H), 6.29 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 6.87 (d, J= 8.4Hz, 1H).

NH2の2Hは特定できなかった。

[0138]

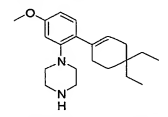
10 (6 f)

5

15

20

1-[2-(4, 4-ジェチルシクロヘキサ-1-エニル)-5-メトキシフェニル]ピペラジン



実施例(6e)で製造された2-(4,4-ジエチルシクロへキサー1-エニル)-5-メトキシフェニルアミン(2.6g,10mmol)、ビス(2-クロロエチル)アミン塩酸塩(2.2g,12mmol)の1,2-ジクロロベンゼン(10mL)溶液を外温210℃で撹拌した。反応途中、窒素ガスを数回吹き込むことにより、反応容器内の過剰の塩化水素ガスを除去した。1時間後、反応液を室温まで冷却後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物1.4gを黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.82 (t, J= 7.2Hz, 6H), 1.22-1.52 (m, 6H), 1.90-1.96 (m, 2H), 2.38-2.46 (m, 2H), 2.78-3.04 (m, 8H), 3.79 (s, 3H), 5.61-5.66 (m, 1H), 6.50 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 6.52 (d, J= 2.8Hz, 1H), 6.99 (d, J= 8.4Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

MS m/e (ESI) 329 (MH⁺).

[0139]

(6 g)

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)-5-メトキシフェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

10

15

20

5

実施例(6 f)で製造された1-[2-(4, 4-ジエチルシクロへキサー1-エニル)-5-メトキシフェニル]ピペラジン(90mg, 0.27mmol)のテトラヒドロフラン(10mL)溶液に、テトラヒドロピランー4ーカルバルデヒド(37mg, 0.32mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(87mg, 0.41mmol)、酢酸(32mg, 0.57mmol)を順次加え室温で1時間30分撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキサー1-エニル)-5-メトキシフェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン50mgを淡黄色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

 δ : 0.82 (t, J= 7.2Hz, 6H), 1.40-1.94 (m, 13H), 2.22 (d, J= 7.2Hz, 2H), 2.35-2.58 (m, 6H), 2.94-3.18 (m, 4H), 3.38 (td, J= 12, 2.0Hz, 2H), 3.77 (s, 3H), 3.90-4.00 (m, 2H), 5.59-5.64 (m, 1H), 6.47 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 6.51 (d, J= 2.8Hz, 1H), 6.97 (d, J= 8.4Hz, 1H).

得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加え15分室温で撹拌した。溶媒を減圧下留去した後、残渣固体をジエチルエーテルで洗浄した。これを濾取して標題化合物50mgを淡黄色固体として得た。 MS m/e (ESI) 427 (MH[†]).

[0140]

(6 h)

5

10

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-5-メトキシフェニル]-4-(テ トラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

実施例(6g)で製造された1-[2-(4,4-ジエチルシクロへキサー1-エニル)-5-メトキシフェニル]-4-(テトラヒドロピランー4-イルメチル) ピペラジン塩酸塩(34 mg)のメタノール(5 mL)溶液に10%パラジウムカーボン(100 mg,含水)を加え、水素ガス雰囲気下、室温常圧で13時間撹拌した。反応液をセライトに通して濾過し、濾液を減圧下濃縮した。残渣固体をジエチルエーテルで洗浄した。これを濾取して標題化合物34 mgを淡黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, $CD_{3}OD$)

 δ : 0.82 (t, J= 7.2Hz, 3H), 0.83 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.20-1.82 (m, 17H), 2.16-2.28 (m, 2H), 2.86-2.96 (m, 1H), 3.10-3.36 (m, 6H), 3.48 (td, J= 12, 2.0Hz, 2H), 3.68 (d, J= 7.2Hz, 2H), 3.77 (s, 3H), 3.98 (dd, J= 7.2, 4.0Hz, 2H), 6.72 (d, J= 2.8Hz, 1H), 6.74 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 7.20 (d, J= 8.4Hz, 1H).

MS m/e (ESI) $429 (MH^{+})$.

[0141]

(実施例7)

5

10 1-ブチルー4- [2-(4-t-ブチルシクロヘキサー1-エニル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

[0142]

(7a)

15 4ーメトキシピペリジン 塩酸塩



4-ヒドロキシピペリジン-1-カルボン酸 t -ブチルエステル(25.5g, 127mmol) を無水テトラヒドロフラン(100mL) とジメチルホルムア

ミド (40 mL) の混合溶液に加えた。その溶液を撹拌しながら、氷浴中で0℃に冷却した。続いて、水素化ナトリウムの60%油状懸濁物(7.6g,190 mm o 1)を徐々に3分間で加えた。反応液を室温まで昇温させ、70分撹拌した後に、再び0℃に冷却した。さらに、ヨウ化メチル(9.5 mL,152 mm o 1)の無水テトラヒドロフラン(20 mL)ージメチルホルムアミド(5 mL)の混合溶媒をこの反応液へ徐々に20分間で加えた。次いで、氷浴を取り除き、反応液を室温に昇温して1時間撹拌した。

反応後、反応液に水とジエチルエーテルを加えて、有機層を分取した。この有機層を水で3回、続いて飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下濃縮した。

この残渣に酢酸エチル(200mL)を加え、0℃に冷却し、撹拌した。続いて4N塩化水素酢酸エチル溶液(100mL)を徐々に10分間で加えた後、室温までゆっくり昇温した。

13時間撹拌後、反応液を減圧下濃縮した。残渣を少量のジクロロメタンで溶解させた。さらに過剰量の酢酸エチルを加え、析出した固体を濾別し、減圧下乾燥して、標題化合物17.0gを無色結晶として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ:1.95-2.02 (m, 2H), 2.05-2.15 (m, 2H), 3.14-3.30 (m, 4H), 3.32 (s, 3H), 3.52-3.57 (m, 1H).

20 NHの1Hは特定できなかった。

[0143]

(7b)

5

10

15

5-(4-メトキシピペリジン-1-イル) -2-ニトロフェノール

5

10

15

実施例 (7 a) で製造された 4 - メトキシピペリジン塩酸塩 (9.10g,60.01mmol)、5 - フルオロー2 - ニトロフェノール (6.91g,43.98mmol) およびジメチルホルムアミド (12mL) の混合物を窒素雰囲気下撹拌した。反応液にトリエチルアミン (15.24mL,109.95mmol)を加え、外温80℃で3時間30分撹拌した。

反応後、反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液と酢酸エチルージエチルエーテルの混合溶媒を加えた。この有機層を分取し、水層をジエチルエーテルで抽出した。得られた有機層を合わせて、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物37.36gを橙色結晶として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

る:1.60-1.68 (m, 2H), 1.83-1.90 (m, 2H), 3.26 (ddd, J= 13.2, 8.0, 3.6Hz, 2H), 3.32 (s, 3H), 3.42-3.47 (m, 1H), 3.62 (ddd, J= 13.2, 7.6, 3.6Hz, 2H), 6.24 (d, J= 2.8Hz, 1H), 6.36 (dd, J= 10.0, 2.8Hz, 1H), 7.87 (d, J= 10.0Hz, 1H). OHの1 Hは特定できなかった。

[0144]

(7.c)

20 <u>トリフルオロメタンスルホン酸 5-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-</u> 2-ニトロフェニルエステル

5

10

15

20

実施例 (7b) で製造された 5- (4-メトキシピペリジン-1-イル) -2 -ニトロフェノール (2.35g, 8.16mmol)、トリエチルアミン (5.7mL, 40.9mmol) およびジクロロメタン (50mL) の混合物を氷水 冷却下撹拌し、トリフルオロメタンスルホン酸無水物 (2mL, 12.24mmol) を徐々に15分で滴下し、同条件下で10分間撹拌した。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

 $\delta: 1.66-1.74$ (m, 2H), 1.84-1.92 (m, 2H), 3.27 (ddd, J=13.2, 7.6, 3.6Hz, 2H), 3.23 (s, 3H), 3.47 (m, 1H), 3.58 (ddd, J=12, 8.0, 3.6Hz, 2H), 6.54 (d, J=2.8Hz, 1H), 6.72 (dd, J=9.6, 2.8Hz, 1H), 8.07 (d, J=9.6Hz, 1H).

[0145]

(7 d)

2-(4-t-) チルー[1, 3, 2] ジオキサボロラン

実施例(2a)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸4-t-ブチルシ

クロヘキサー1ーエニルエステル (55.0g, 192.1mmol) に、ビス (ピナコラート) ジボロン (56.1g, 220.9mmol)、1, 1 ´ービス (ジフェニルホスフィノ) フェロセンジクロロパラジウム (II) ジクロロメタンコンプレックス (4.88g, 5.98mmol)、酢酸カリウム (56.6g, 576.3mmol) およびジオキサン (400mL) を加えて外温80℃で16時間撹拌した。

反応後、反応液を室温まで空冷し、反応液に酢酸エチルと水を加えて有機層を 分取した。得られた有機層を再度水で洗浄した。これを無水硫酸マグネシウムで 乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、tープチル基部 位のラセミ体として標題化合物38.97gを淡黄色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.85 (s, 9H), 1.00-1.43 (m, 14H), 1.78-1.90 (m, 2H), 1.98-2.17 (m, 2H), 2.24-2.32 (m, 1H), 6.59 (dd, J= 2.0Hz, 1H).

[0146]

(7e)

5

10

. 15

 $\frac{1 - [3 - (4 - t -) f n + b - 1 - x - n) - 4 - x - n}{1 - 4 - x - x - x}$

20 実施例(7c)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸5-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-ニトロフェニルエステル(<math>3.276g, 8.

52mmol)の1,2-ジメトキシエタン(80mL)溶液に、実施例(7d)で製造された2-(4-t-プチルシクロヘキサ-1-エニル)-4,4,5,5-テトラメチル-[1,3,2]ジオキサボロラン(2.478g,9.38mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(492mg,0.426mmol)、およびりん酸三カリウム(2.714g,12.79mmol)を加えて、窒素雰囲気下、外温90℃で2時間30分撹拌した。

反応後、反応液に飽和食塩水と酢酸エチルを加えた。有機層を分取し、それを無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して t ーブチル基部位のラセミ体として標題化合物 1.87gを橙色結晶として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 $\delta:0.90$ (s, 9H), 1.38-1.43 (m, 2H), 1.64-1.74 (m, 2H), 1.86-2.00 (m, 3H), 2.13-2.33 (m, 4H), 3.21 (ddd, J= 12.4, 8.4, 3.6Hz, 2H), 3.38 (s, 3H), 3.46 (m, 1H), 3.67 (ddd, J= 11.2, 7.2, 3.6Hz, 2H), 5.57 (t, J=2.4Hz, 1H), 6.54 (d, J= 2.8Hz, 1H), 6.72 (dd, J= 9.6, 2.8Hz, 1H), 8.07 (d, J= 9.6Hz, 1H).

[0147]

(7 f)

5

10

15

20

2-(4-t-プチルシクロヘキサー1-エニル)-4-(4-メトキシピペリ ジンー1-イル) フェニルアミン

実施例(7e)で製造された1-[3-(4-t-ブチルシクロへキサ-1-.エニル)-4-ニトロフェニル]-4-メトキシピペリジン(1.87g,5.02mmol)、塩化アンモニウム(93.6mg,1.75mmol)、エタノール(30mL)-水(10mL)混合溶液および鉄粉(981mg,17.57mmol)を逐次加えて、窒素雰囲気下、外温90℃で2時間撹拌した。

その反応液に、塩化アンモニウム (30 mg, 0.56 mm o 1)、と鉄粉 (30 mg, 5.37 mm o 1)を加え、同条件下で3時間15分撹拌した。

反応液の不溶物を濾去した。その濾液に酢酸エチルと飽和食塩水を加えた。有機層を分取し、それを無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製してtーブチル基部位のラセミ体として標題化合物1.155gを淡黄色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ:0.90 (s, 9H), 1.24-1.42 (m, 2H), 1.66-1.76 (m, 2H), 1.90-2.06 (m, 4H), 2.14-2.24 (m, 1H), 2.28-2.32 (m, 2H), 2.72-2.80 (m, 2H), 3.26-3.37 (m, 3H), 3.37 (s, 3H), 5.75 (brs, 1H), 6.63 (d, J= 8.4Hz, 1H), 6.67 (s, 1H), 6.71 (d, J= 8.4Hz, 1H).

NH2の2Hは特定できなかった。

[0148]

20 (7 g)

5

10

15

5

10

実施例 (7 f) で製造された 2-(4-t-)チルシクロへキサー1-x=ル) -4-(4-x)キシピペリジンー 1-1ル) フェニルアミン (1.155g, 3.37 mmol) の1, 2-ジクロロベンゼン (15 mL) 溶液に、ビス (2-クロロエチル) アミン塩酸塩 (722 mg, 4.04 mmol) を加え、窒素雰囲気下、外温 200 C で撹拌した。

途中、数回、窒素気流により、反応容器内の過剰の塩化水素ガスを除去した。 6時間後に室温まで冷却した。反応液に炭酸カリウム水溶液を加えて水層を塩 基性にし、続いて酢酸エチルと少量のメタノールを加えた。有機層を分取し、そ れを無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。 得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサ ン)で精製して、tーブチル基部位のラセミ体として標題化合物660mgを淡 黄色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ:0.84 (s, 9H), 1.12-1.32 (m, 2H), 1.58-1.66 (m, 2H), 1.80-1.98 (m, 4H), 2.08-2.16 (m, 1H), 2.28-2.40 (m, 1H), 2.59-2.62 (m, 1H), 2.76 (td, J= 12.0, 2.8Hz, 4H), 2.83-2.91 (m, 6H), 3.22-3.28 (m, 1H), 3.31 (s, 3H), 3.36-3.42 (m, 2H), 5.63 (t, J= 2.4Hz, 1H), 6.67 (d, J= 3.2Hz, 1H), 6.70 (dd, J= 8.4, 3.2Hz, 1H) 6.81 (d, J= 8.4Hz, 1H).

20 NHの1Hは特定できなかった。

[0149]

(7h)

1-プチル-4-[2-(4-t-ブチルシクロへキサー1-エニル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

5

10

15

実施例(7g)で製造された1-[2-(4-t-ブチルシクロへキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン(100mg, 0.243mmol)のテトラヒドロフラン(3mL)溶液に、ブチルアルデヒド(0.0281mL, 0.316mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(87.1mg, 0.316mmol)および酢酸(0.0267mL, 0.466mmol)を加え、室温で4時間30分撹拌した。

反応後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を合わせ、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製してtーブチル基部位のラセミ体として1ーブチルー4ー[2ー(4ーtーブチルシクロヘキサー1ーエニル)ー4ー(4ーメトキシピペリジンー1ーイル)フェニル]ピペラジン103mgを無色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.89-0.96 (m, 12H), 1.18-1.39 (m, 4H), 1.48-1.60 (m, 2H), 1.64-1.74 (m,

2H), 1.86-2.06 (m, 4H), 2.14-2.23 (m, 1H), 2.30-2.42 (m, 3H), 2.47-2.60 (m, 4H), 2.66-2.74 (m, 1H), 2.78-2.86 (m, 2H), 2.89-3.06 (m, 4H), 3.28-3.35 (m, 1H), 3.37 (s, 3H), 3.41-3.48 (m, 2H), 5.69 (brs, 1H), 6.73 (s, 1H), 6.76 (d, J= 8.4Hz, 1H), 6.89 (d, J= 8.4Hz, 1H).

これを酢酸エチル (3 m L) に溶解し、4 N 塩化水素酢酸エチル溶液 (0.1 m L, 0.44 m m o l) を加えた。

反応溶媒を減圧下で除去し、ジエチルエーテルを加えて得られた固体を濾取し、tープチル基部位のラセミ体として標題化合物83mgを無色固体として得た

10 MS m/e (ESI) 468 (MH⁺).

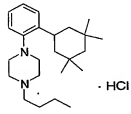
5

15

[0150]

(実施例8)

1-ブチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェ -ルフ ピペラジン 塩酸塩



[0151]

(8 a)

4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステル

反応液を濾過した後、濾液を濃縮した。 残渣に酢酸エチルを加えて再度濾過し、濾液を減圧下濃縮後、標題化合物の粗生成物3.83gを淡黄色油状物として得た。

10 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

20

 δ : 0.92 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.12-1.47 (m, 6H), 1.49 (s, 9H), 2.83 (brs, 4H), 3.59 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 7.07 (td, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.10 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.16 (td, J= 7.6, 2.0Hz, 1H), 7.24 (dd, J= 7.6, 2.0Hz, 1H).

15 ピペラジン環の4H分は特定できなかった。

MS m/e (ESI) $401(MH^{+})$.

[0152]

(8b)

1 - [2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン

5

反応後、反応液を氷水浴で冷却し、5N水酸化ナトリウム水溶液を加えて塩基性にした。次いでここに酢酸エチルと水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣にヘキサンを加えて結晶を析出させ、

10 その結晶を濾取し、真空ポンプで乾燥後、標題化合物4.94gを無色結晶として得た。

上記4. 94gのロットの ¹H-NMR (400MHz, CDC1₂)

 δ : 0.94 (s, 6H), 1.11 (s, 6H), 1.13-1.44 (m, 6H), 3.17 (brs, 4H), 3.35 (brs, 4H), 3.47 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 7.10-7.30 (m, 4H).

15 NHの1Hは特定できなかった。

標題化合物4.94gを得た操作時の結晶母液を濃縮後、得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製してさらに標題化合物2.23gを無色結晶として得た。

上記2. 23gのロットの H-NMR (400MHz, CDCl₃)

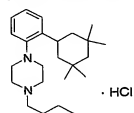
20 δ = 0.92 (s, 6H), 1.13 (s, 6H), 1.17-1.35 (m, 4H), 1.41-1.46 (m, 2H), 2.84-2.86 (m, 4H), 3.01-3.03 (m, 4H), 3.59 (tt, J=12.8, 2.8Hz, 1H), 7.04-7.16 (m, 3H), 7.21 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0153]

(8 c)

<u>1ープチルー4ー [2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェ</u> ニル] ピペラジン 塩酸塩



5

10

15

20

実施例(8b)で製造された1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(300mg, 1.00mmol)のテトラヒドロフラン(20mL)溶液に、ブチルアルデヒド(107mg, 1.49mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(420mg, 1.99mmol)、および酢酸(60mg, 0.99mmol)を順次加え、室温で13時間30分撹拌した。反応後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、乾燥剤を濾去した後、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、1-ブチルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン270mgを淡黄色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.92 (s, 6H), 0.94 (t, J=7.2 Hz, 3H), 1.12 (s, 6H), 1.20-1.60 (m, 10H), 2.37-2.41 (m, 2H), 2.40-2.62 (brs, 4H), 2.92 (t, J=4.8Hz, 4H), 3.57 (tt, J=12.4, 2.8 Hz, 1H), 7.03-7.08 (m, 1H), 7.09-7.16 (m, 2H), 7.19-7.22 (m, 1H). これをジクロロメタン (5 m L) に溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液 (0.21 m L, 0.83 m m o 1)を加え室温で3 0分間撹拌した。反応液の溶媒を減圧下留去し、標題化合物の粗生成物290mgを淡黄色固体として得た。得

られた粗成生物(290mg)に酢酸エチル(30mL)を加え外温100℃で2時間撹拌し完全に溶解させた。その後、室温まで徐々に空冷し21時間撹拌した。析出した塩酸塩を濾取して標題化合物235mgを無色結晶として得た。
¹H-NMR(400MHz, CD₃0D)

δ : 0.96 (s, 6H), 1.03 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.18 (s, 6H), 1.18-1.52 (m, 10H), 1.72-1.81 (m, 2H), 3.10-3.75 (m, 8H), 3.56 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 7.13-7.20 (m, 3H), 7.26-7.29 (m, 1H).

MS m/e (ESI) 357 (MH⁺).

[0154]

10 (実施例9)

5

15

20

1-シクロプロピルメチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (8b) で製造された1-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (200mg,0.666mmol) のテトラヒドロフラン (4mL) 溶液に、シクロプロパンカルバルデヒド (70mg,0.999mmol) を加えて室温で5分間撹拌した。その反応液にトリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (282mg,1.33mmol) を加え5分間撹拌した後、酢酸 (0.038mL,0.666mmol) を加え、室温で2時間撹拌した。

反応後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで抽出 した。その有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減

圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して1-シクロプロピルメチルー4ー[2-(3, 3, 5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン182mgを無色結晶として得た。

5 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.12-0.16 (m, 2H), 0.52-0.56 (m, 2H), 0.88-0.96 (m, 1H), 0.92 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.13-1.45 (m, 6H), 2.32 (d, J = 6.4Hz, 2H), 2.70 (brs, 4H), 2.95 (t, J = 4.4Hz, 4H), 3.60 (tt, J = 12.4, 2.8Hz, 1H), 7.04-7.08 (m, 1H), 7.11-7.14 (m, 2H), 7.20-7.22 (m, 1H).

この化合物(147mg, 0.415mmol)をジクロロメタン(3mL)に溶解して、この混合物に窒素雰囲気下で4N塩化水素酢酸エチル溶液(0.11mL, 0.456mmol)を加えた。これを室温下15分間撹拌した後、その溶媒を減圧下留去した。得られた残渣に酢酸エチル(13mL)を加え、外温100℃で1時間撹拌し、完全に溶解させた。その後、この溶液を室温まで空冷し、19時間45分撹拌した。析出した塩酸塩を濾取して、標題化合物134mgを無色結晶として得た。

MS m/e (ESI) $355(MH^{+})$.

[0155]

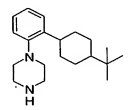
(実施例10)

20 $2 - \{4 - [2 - (4 - t - プチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン<math>-1$ -イル $\}$ -N-エチルアセトアミド 塩酸塩

[0156]

(10a)

1- [2- (4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン



実施例(2c)で製造された2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニルアミン(810mg, 3.5mmol)と1, 2-ジクロロベンゼン(5mL)の混合物に、ビス(2-クロロエチル)アミン塩酸塩(750mg, 4.2mmol)を加え、1時間30分加熱還流した。

この反応液を室温まで冷却して飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル及びテトラヒドロフランの混合溶媒で抽出した。分取した有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール)で精製後、 t ーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として淡黄色固体の標題化合物 4 2 0 m g を得た。

15 MS m/e (ESI) 301(MH⁺).

[0157]

(10b)

10

5

10

20

実施例(10a)で製造された1-[2-(4-t-ブチルシクロへキシル)フェニル]ピペラジン(400mg, 1.33mmol)、2-クロローN-エチルアセトアミド(200mg, 1.65mmol)、炭酸カリウム(400mg, 2.89mmol)及びジメチルホルムアミド(15mL)の混合物を外温115℃で2時間撹拌した。

反応後、反応液に酢酸エチル及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。 分取した 有機層を水で2回次いで飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラム クロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製後、 t ーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として2ー {4ー[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-イル}-N-エチルア・セトアミド 506mgを無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.88 (s, 9H x 0.6), 0.90 (s, 9H x 0.4), 1.10-1.21 (m, 6H), 1.35-1.48 (m, 2H), 1.68-1.98 (m, 4H), 2.67 (brs, 4H), 2.87-2.92 (m, 4H), 3.06 (s, 2H x 0.6), 3.09 (s, 2H x 0.4), 3.30-3.40 (m, 4H), 7.05-7.22 (m, 3H+1H x 0.4), 7.44 (d, J= 8.0Hz, 1H x 0.6).

これを酢酸エチルに溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。 この溶液 を減圧下濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて析出した結晶を濾取 した。これを減圧乾燥し、 t ーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー 混合物として無色結晶の標題化合物 4 7 6 m g を得た。

MS m/e (ESI) 386(MH⁺).

[0158]

(実施例11)

5

10

15

 $2-\{4-[2-(4-t-ブチルシクロへキシル) フェニル] ピペラジン-1$ -イル $\}$ -1-(ピペリジン-1-イル) エタノン 塩酸塩

実施例(10a)で製造された1-[2-(4-t-ブチルシクロへキシル)フェニル] ピペラジン(<math>50mg, 0.166mmo1)、1-(2-クロロアセチル) ピペリジン(<math>33mg, 0.204mmo1)、炭酸カリウム(60mg, 0.434mmo1)及びジメチルホルムアミド(5mL)の混合物を外温115℃で2時間撹拌した。

反応液に酢酸エチル、飽和塩化アンモニウム水溶液及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を食塩水で2回次いで飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製後、t-ブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として 2-(4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル))フェニル]ピペラジンー1ーイル-1-(ピペリジンー1ーイル)エタノン51mgを無色油状物として得た。-1H--NMR(400-1MR(400-1MR(20-1MR)、-1MR(400-1MR(20-1MR)、-1MR(400-1MR(20-1MR)、-1MR(400-1MR(20-1MR)、-1MR(400-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)、-1MR(20-1MR)(20

δ: 0.88 (s, 9H x 0.6), 0.90 (s, 9H x 0.4), 1.10-1.27 (m, 2H), 1.35-1.46 (m, 2H), 1.54-1.98 (m, 10H), 2.65 (brs, 4H), 2.85-2.92 (m, 4H), 2.94-3.04 (m, 1H x 0.4), 3.24 (s, 2H x 0.6), 3.26 (s, 2H x 0.4), 3.35-3.47 (m, 1H + 1H x

0.6), 3.50-3.58 (m, 4H), 7.05-7.28 (m, 3H + 1H x 0.4), 7.40 (d, J= 8.0Hz, 1H x 0.6).

これを酢酸エチルに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣に酢酸エチルを加えてさらに濃縮した。得られた残渣に ジエチルエーテルを加えて析出した結晶を濾取して減圧乾燥し、 t ーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として標題化合物37mgを無色結晶として得た。

MS m/e (ESI) $426(MH^{+})$.

[0159]

10 (実施例12)

5

<u>シス-4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-</u> 1-イル) ベンゾニトリル 塩酸塩

[0160]

15 (12a)

1-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-メトキシ-2-ニトロ ベンゼン

実施例 (7 d) で製造された 2-(4-t-) チルシクロヘキサー1- エニル 20) -4, 4, 5, 5- テトラメチルー [1, 3, 2] ジオキサボロラン (3.1)

7g, 12 mmo 1)、 $1 - \text{ブロモ} - 4 - \text{J} + \text{F} \div - 2 - \text{F} - \text{F} \cot \text{J} \cot \text{J}$

反応液に酢酸エチルと水を加えた後、その混合液をセライトに通して濾過 した。濾液を油水分配して、得られた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して t ーブチル基部位のラセミ 体として標題化合物 2.89gを黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.89 (s, 9H), 1.31-1.43 (m, 2H), 1.86-1.95 (m, 2H), 2.13-2.34 (m, 3H), 3.85 (s, 3H), 5.59-5.61 (m, 1H), 7.05 (dd, J = 8.8, 2.4 Hz, 1H), 7.17 (d, J = 8.8 Hz, 1H), 7.31 (d, J = 2.4 Hz, 1H).

[0161]

(12b)

5

10

15

2- (4-t-ブチルシクロヘキシル) -5-メトキシフェニルアミン

実施例(12a)で製造された1-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)・-4-メトキシ-2-ニトロベンゼン(2.89g,10.0mmol)、10%パラジウムカーボン(1.0g,含水)、メタノール(15mL)及びテトラヒドロフラン(15mL)の混合物を、水素ガス雰囲気下、常圧室温で12時間撹拌した。

反応液をセライトに通して濾過し、その濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して、 t ーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として標題化合物 2.56 gを 黄色固体として得た。

5 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.86 (s, 9H x 0.65), 0.89 (s, 9H x 0.35), 1.05-1.46 (m, 4H), 1.58-1.66 (m, 2H x 0.65), 1.70-1.81 (m, 2H x 0.65), 1.88-1.98 (m, 4H x 0.35), 2.03-2.10 (m, 1H), 2.34 (tt, J= 11.6, 3.2Hz, 1H x 0.35), 2.84-2.89 (m, 1H x 0.65), 3.65 (brs, 2H), 3.74 (s, 3H x 0.35), 3.75 (s, 3H x 0.65), 6.25-6.26 (m, 1H), 6.32-6.36 (m, 1H), 7.00 (d, J= 8.4 Hz, 1H x 0.35), 7.24 (d, J= 8.4 Hz, 1H x 0.65).

[0162]

(12c)

1 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) - 5 - メトキシフェニル] ピペラ

15 <u>ジン</u>

10

20

実施例(12b)で製造された2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-5-メトキシフェニルアミン(2.56g,9.79mmol)の1,2-ジクロロベンゼン(10mL)溶液に、ビス(2-クロロエチル)アミン塩酸塩(2.10g,11.75mmol)を加え、窒素雰囲気下、外温200℃で撹拌した。

反応途中、反応容器内に窒素気流を吹き付けて、反応系中の塩化水素ガスを除去した。この操作を数回繰り返した。

1時間30分後に、室温まで空冷した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶

液と酢酸エチルを加え撹拌した後、反応液中の不溶物をセライトに通して濾去した。濾液を酢酸エチルで抽出し、得られた有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、tーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として標題化合物1.77gを褐色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.88 (s, 9H x 0.65), 0.89 (s, 9H x 0.35), 1.09-1.21 (m, 4H), 1.36-1.45 (m, 1H), 1.56-1.63 (m, 1H), 1.68-1.97 (m, 4H), 2.77-2.83 (m, 4H), 2.91 (tt, J= 12.4, 3.2Hz, 1H x 0.35), 2.98-3.03 (m, 4H), 3.32 (tt, J= 5.2Hz, 1H x 0.65), 3.77 (s, 3H x 0.35), 3.783 (s, 3H x 0.65), 6.61-6.67 (m, 1H x 0.65+2H x 0.35), 6.73 (d, J= 2.4Hz, 1H x 0.65), 7.13 (d, J= 8.8Hz, 1H x 0.35), 7.34 (d, J= 8.4Hz, 1H x 0.65).

[0163]

(12d)

5

10

15

20

4- (4-t-ブチルシクロヘキシル) -3-ピペラジン-1-イルフェノール

実施例(12c)で製造された1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) -5-メトキシフェニル]ピペラジン(1.77g,5.36mmol)、48% 臭化水素酸(50mL)及び酢酸(30mL)の混合物を窒素雰囲気下、外温1 30℃で8時間30分撹拌した。

続いて、反応液を氷水浴で冷却し撹拌した。この反応液に5N水酸化ナトリウム水溶液を加え、pH8-9に調整した。析出した固体を濾取し、水で洗浄した

後、その固体にメタノールと酢酸エチルの混合溶媒(混合比 v / v = 1 / 5) を加えた。不溶物を濾去し、その濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテルを加え、それを超音波処理し、生じた固体を濾取した。得られた固体を減圧下乾燥することで、t ープチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として、淡褐色固体の標題化合物1.43gを得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆)

 δ : 0.85 (s, 9H x 0.65), 0.86 (s, 9H x 0.35), 1.00-1.90 (m, 9H), 2.17 (brs, 1H), 2.59-2.68 (m, 1H x 0.35 + 4H), 2.75-2.83 (m, 4H), 3.20-3.25 (m, 1H x 0.65), 6.40-6.46 (m, 1H x 0.35 + 1H), 6.52 (d, J= 2.8Hz, 1H x 0.65), 6.95 (d, J= 8.4Hz, 1H x 0.35), 7.12 (d, J= 8.4Hz, 1H x 0.65), 9.03 (brs, 1H x 0.35), 9.05 (brs, 1H x 0.65).

[0164]

(12e)

5

10

15

20

4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イ

実施例(12d)で製造された4-(4-t-7)チルシクロヘキシル)-3-2ピペラジン-1-4ルフェノール(1g, 3.16mmol)を無水テトラヒドロフラン(10mL)に溶解し、その溶液を窒素雰囲気下、氷水浴で冷却した。その混合液にブチルアルデヒド(0.31mL,3.48mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(1g, 4.74mmol)及び酢酸(0.18mL,3.16mmol)を順次加えた後、撹拌しながら室温まで昇温した。

4時間30分撹拌後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、反応を停止した。さらに酢酸エチルと水を加え、得られた混合液を分液ロートに移し、激しく振とうし、その後放置した。分離した水層を除去し、有機層を水と飽和食塩水で順次洗浄後、それを無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去後、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、tーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として標題化合物886mgを無色結晶として得た。

'H-NMR (400MHz, CDC1₃)

δ: 0.88 (s, 9H x 0.7), 0.89 (s, 9H x 0.3), 0.94 (t, J= 7.6Hz, 3H), 1.01-1.96 (m, 13H), 2.42-2.92 (m, 1H x 0.3 + 10H), 3.28 (tt, J= 5.2, 5.2Hz, 1H x 0.7), 6.53-6.59 (m, 1H), 6.65 (d, J= 2.8Hz, 1H x 0.3), 6.71 (d, J= 2.8Hz, 1H x 0.7), 7.06 (d, J= 8.4Hz, 1H x 0.3), 7.27 (d, J= 8.4Hz, 1H x 0.7). Ο H の 1 H は特定できなかった。

[0165]

15 (12f)

5

10

20

トリフルオロメタンスルホン酸 シスー4-(4-t-7)チルシクロヘキシル) -3-(4-7)チルピペラジン-1-7ル)フェニルエステル

及び

トリフルオロメタンスルホン酸 トランス-4-(4-t-ブチルシクロヘキシ ル) -3-(4-ブチルピペラジン-1-イル)フェニルエステル

実施例 (12e) で製造された4- (4-t-ブチルシクロヘキシル) -3- (

4ープチルピペラジン-1ーイル)フェノール (1.6g, 4.29mmol) 及びトリエチルアミン (3.1mL, 22.24mmol)の無水ジクロロメタン (30mL)溶液を氷ーエタノール浴で冷却した。撹拌したその溶液にトリフルオロメタンスルホン酸無水物 (1.1mL, 6.54mmol)を徐々に30分で滴下した。

30分撹拌後、反応液に酢酸エチル、飽和塩化アンモニウム水溶液及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、トリフルオロメタンスルホン酸 シスー4ー(4ーtーブチルシクロヘキシル)ー3ー(4ープチルピペラジンー1ーイル)フェニルエステル946mg、トリフルオロメタンスルホン酸 トランスー4ー(4ーtーブチルシクロヘキシル)ー3ー(4ープチルピペラジンー1ーイル)フェニルエステル110mgおよびシス・トランス混合物946mgを各々無色油状物として得た。このシス・トランス混合物をさらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、トリフルオロメタンスルホン酸 シスー4ー(4ーtーブチルシクロヘキシル)ー3ー(4ープチルピペラジンー1ーイル)フェニルエステル214mg、トリフルオロメタンスルホン酸 トランスー4ー(4ーtーブチルシクロヘキシル)ー3ー(4ープチルピペラジンー1ーイル)フェニルエステル214mg、トリフルオロメタンスルホン酸 トランスー4ー(4ーtーブチルシクロヘキシル)ー3ー(4ープチルピペラジンー1ーイル)フェニルエステル82mgおよびシス・トランス混合物434mgを各々無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

シス体:

5

10

15

20

25

 δ :.0.89 (s, 9H), 0.94 (t, J= 7.2 Hz, 3H), 1.15-1.45 (m, 6H), 1.47-1.67 (m, 3H), 1.67-1.80 (m, 2H), 1.86-1.95 (m, 2H), 2.37-2.44 (m, 2H), 2.59 (brs, 4H), 2.88 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.35 (tt, J= 5.2, 5.2Hz, 1H), 6.97 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 7.00 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.45 (d, J= 8.4Hz, 1H)

トランス体:

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.90 (s, 9H), 0.95 (t, J = 7.2Hz, 3H), 1.08-1.20 (m, 2H), 1.32-1.46 (m, 4H), 1.48-1.62 (m, 3H), 1.78-1.94 (m, 4H), 2.40-2.46 (m, 2H), 2.62 (brs, 4H), 2.89 (t, J= 4.8Hz, 4H), 2.94 (tt, J= 12.0, 3.6Hz, 1H), 6.94 (d, J= 2.4Hz, 1H), 6.95 (dd, J= 9.2, 2.4Hz, 1H), 7.24 (d, J= 9.2Hz, 1H)

[0166]

(12g)

5

10

15

20

<u>シス-4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-</u> 1-イル) ベンゾニトリル 塩酸塩

実施例(12f)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 シスー4ー(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イル)フェニルエステル(1.16g,2.3 mmol)、シアン化亜鉛(2.7g,23 mmol)及びジメチルホルムアミド(30mL)の混合物を窒素雰囲気下室温で撹拌した。この混合物にテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(370mg,0.32mmol)を加えた。次いでこの混合物を外温100℃で19時間10分撹拌した。

反応液に酢酸エチル、希アンモニア水及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。 分取した有機層を希アンモニア水、水及び飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣を NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して

シス-4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジンー 1-イル) ベンゾニトリル880mgを無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

5

10

20

δ: 0.88 (s, 9H), 0.94 (t, J = 7.2Hz, 3H), 1.15-1.44 (m, 6H), 1.48-1.67 (m, 3H), 1.70-1.80 (m, 2H), 1.88-1.96 (m, 2H), 2.38-2.44 (m, 2H), 2.59 (brs, 4H), 2.88 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.38 (tt, J= 5.6, 5.6Hz, 1H), 7.34 (dd, J= 7.6, 2.0Hz, 1H), 7.35 (d, J= 2.0Hz, 1H), 7.47 (d, J= 7.6Hz, 1H)

これを酢酸エチルに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル及びヘキサンを加えて、析出した結晶を濾取した。これを減圧乾燥し、標題化合物892mgを無色結晶として得た

MS m/e (ESI) 382 (MH⁺).

[0167]

(実施例13)

15トランス-4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イル) ベンゾニトリル 塩酸塩

実施例(12f)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 トランスー4 -(4-t-)プチルシクロヘキシル)-3-(4-)プチルピペラジンー1-イル)フェニルエステル($30\,\mathrm{mg}$, $0.0594\,\mathrm{mmo}$ 1)、シアン化亜鉛($8\,\mathrm{mg}$, $0.0681\,\mathrm{mmo}$ 1)及びジメチルホルムアミド($1\,\mathrm{mL}$)の混合物を窒素 雰囲気下室温で撹拌した。この混合物にテトラキス(トリフェニルホスフィン)

パラジウム (0) (6 mg, 0.0052 mm o 1) を加えた。次いでこの混合物を外温100℃で9時間撹拌した。さらにこの反応液にシアン化亜鉛 (7 0 mg, 0.596 mm o 1) とテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (20 mg, 0.0173 mm o 1) を加えて、外温100℃で14時間10分撹拌した。

反応後、反応液に酢酸エチル、希アンモニア水及び水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を希アンモニア水、水及び飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、トランスー4ー(4ーtープチルシクロヘキシル)-3ー(4ープチルピペラジン-1ーイル)ベンブニトリル10mgを淡黄色油状物として得た。 「H-NMR(400MHz, CDC1₃)

 δ : 0.90 (s, 9H), 0.95 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.09-1.20 (m, 2H), 1.31-1.46 (m, 4H), 1.49-1.58 (m, 3H), 1.77-1.96 (m, 4H), 2.40-2.46 (m, 2H), 2.62 (brs, 4H), 2.89 (t, J= 5.2Hz, 4H), 2.99 (tt, J= 12.0, 3.2Hz, 1H), 7.27 (d, J= 7.6Hz, 1H), 7.30 (d, J= 1.6Hz, 1H), 7.32 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H).

これを酢酸エチルに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液 を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル及びヘキサンを加えて固化させ、超 音波処理により粉砕した。上澄みの溶液を除去し、得られた残渣固体を減圧乾燥 して標題化合物7mgを白色固体として得た。

MS m/e (ESI) 382(MH⁺).

[0168]

(実施例14)

5

10

15

20

1-ブチル-4-(2-シクロヘキシルフェニル)ピペラジン 塩酸塩

[0169]

トリフルオロメタンスルホン酸 シクロヘキサー1ーエニルエステル

5 参考文献: Crich, D.; Smith, M.; Yao, Q.; Picione, J.; Synthesis 2001, (2), 323-326.

[0170]

(14a)

2- (シクロヘキサー1-エニル) ニトロベンゼン

10

トリフルオロメタンスルホン酸 4-t-プチルシクロヘキサー1-エニルエステルの代わりにトリフルオロメタンスルホン酸 シクロヘキサー<math>1-エニルエステル(1.0g, 5.9mmol)を出発原料に用い、実施例(2b)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 0.56gを赤色油状物として得た

15

[0171]

(14b)

2-シクロヘキシルフェニルアミン

実施例(14a)において製造された2-(シクロヘキサー1-エニル)ニトロベンゼン(0.56g, 2.75mmol)を実施例(2c)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物0.51gを淡黄色油状物として得た。

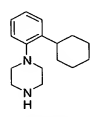
[0172]

(14c)

5

10

1-(2-シクロヘキシルフェニル)ピペラジン

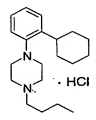


実施例(14b)において製造された2-シクロヘキシルフェニルアミン(0.48g, 2.75mmol)を実施例(3c)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物0.25gを淡黄色油状物として得た。

[0173]

(14d)

1-ブチル-4-(2-シクロヘキシルフェニル)ピペラジン 塩酸塩



15

実施例 (14c) において製造された1-(2-シクロヘキシルフェニル)ピペラジン (0.25g, 1.02mmol) を原料にして、テトラヒドロピランー

4-カルバルデヒドの代わりにブチルアルデヒドを用い、実施例(6g)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物195mgを淡黄色固体として得た

MS m/e (ESI) 301 (MH⁺).

[0174]

(実施例15)

5

15

1-ブチル-4- [2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジ ン 塩酸塩

10 実施例(10a)において製造された1-[2-(4-t-)]チルシクロへキシル)フェニル] ピペラジン(160mg, 0.53mmol)を原料に用いた

実施例 (6g) に従い、テトラヒドロピランー4ーカルバルデヒドの代わりに ブチルアルデヒドを用い、実施例 (6g) と同様に反応させ、同様の処理を行って tーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として標題化合物 65mgを無色結晶として得た。

MS m/e (ESI) 357 (MH⁺).

[0175]

(実施例16)

204-ブチル-1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] -3-メチルピペラジン-2-オン 塩酸塩

[0176]

(16a)

5

N-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] -2-クロロ-N-(2-ヒドロキシエチル) プロピオンアミド

実施例 (2 d) で製造された 2-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニルアミノ] エタノール (271mg, 0.984mmol) を出発原料に用いた。

10 塩化クロロアセチルの代わりに2-クロロプロピオニルクロリドを用いて、実施例(2e)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、tーブチルシクロヘキシル基部位及びメチル基のジアステレオマー混合物として、標題化合物136mgを無色油状物として得た。

[0177]

15 (16b)

N-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] -2-クロロ-N-(2-オキソエチル) プロピオンアミド

実施例 (16a) で製造されたN-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル) フェニル]-2-クロロ-N-(2-ヒドロキシエチル) プロピオンアミド (134mg, 0.366mmol) を出発原料に用いた。

これを実施例(2 f)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、 $t - \vec{j} + \vec{j}$

[0178]

(16c)

5

15

10 $\underline{4-ブチル-1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル]-3-メ$ チルピペラジン-2-オン 塩酸塩

実施例(16b)で製造されたN-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-2- クロローN-(2- オキソエチル) プロピオンアミド(165 mg)を出発原料に用いた。

これを実施例(2g)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、t-プチルシ クロヘキシル基部位及びメチル基のジアステレオマー混合物として、4-プチル -1-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル) フェニル] -3-メチルピペラ ジン-2-オン80mgを淡黄色油状物として得た。

これを実施例(2g)と同様の方法で塩酸塩化し、tーブチルシクロヘキシル 基部位及びメチル基部位のジアステレオマー混合物として、標題化合物51mg を淡褐色固体として得た。

MS m/e (ESI) 385(MH⁺).

[0179]

(実施例17)

5

15

20

1-{4-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジンー 1-イル} ブタン-2-オン 塩酸塩

10 実施例 (3 c) で製造された1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (4 2 0 m g, 1.5 4 m m o l) を出発原料に用いた。

2-クロローN-エチルアセトアミドの代わりに1-プロモー2-プタノンを用い、ジメチルホルムアミドの代わりにアセトニトリルを用いて、実施例(10 b)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、 $1- \{4- [2- (4, 4-$ ジメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジンー1-イル〉 プタン-2-オン488mgを黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.97 (s, 3H), 1.01 (s, 3H), 1.10 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.29-1.36 (m, 2H), 1.46-1.68 (m, 6H), 2.51 (q, J= 7.2Hz, 2H), 2.58-2.72 (br, 4H), 2.90-3.00 (m, 5H), 3.28 (s, 2H), 7.06-7.18 (m, 3H), 7.25-7.28 (m, 1H).

この油状物をジクロロメタンに溶解し、4N塩酸水素/酢酸エチル溶液を加えた。その溶液をヘキサンで希釈した後に、減圧下に濃縮した。得られた残渣固体

にジエチルエーテルーへキサンを加えて超音波処理で粉砕し、続いてこれを濾取することにより標題化合物496mgを無色結晶として得た。

MS m/e (ESI) $343(MH^{+})$.

[0180]

5 (実施例18)

4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)フェニル]モルホリン 塩酸塩

[0181]

10 (18a)

<u>トリフルオロメタンスルホン酸 5ーモルホリンー4ーイルー2ーニトロフェニ</u> ルエステル

5-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-ニトロフェノールの代わり に5-モルホリン-4-イル-2-ニトロフェノール(12g,53.5mmo 1)を出発原料に用い、かつジクロロメタン-トリエチルアミン混合溶媒の代わりにピリジンを用い、実施例(7c)と同様に反応させ、同様の後処理を行って、標題化合物17.24gを黄色結晶として得た。

[0182]

20 (18b)

4-[3-(4-t-プチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-ニトロフェニル

] モルホリン

実施例(18a)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸5-モルホリン -4-イル-2-ニトロフェニルエステル(<math>3.08g, 8.64mmo1)を 出発原料に用い、実施例(7e)と同様に反応させ、同様の後処理を行った。その結果、t-ブチル基部位のラセミ体である標題化合物 <math>2.68g を黄色結晶として得た。

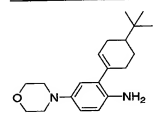
[0183]

(18c)

5

15

10 2-(4-t-プチルシクロヘキサー1-エニル)-4-モルホリンー<math>4-イル) フェニルアミン



[0184]

(18d)

20 $4 - [3 - (4 - t - \vec{j} + \vec{j} +$

ーイルフェニル] モルホリン

実施例(18c)で製造された2-(4-t-ブチルシクロへキサー1-エニル) <math>-4-モルホリン-4-イル)フェニルアミン(2.19g, 6.96mm o 1)を出発原料に用い、実施例(7g)と同様に200℃で18時間反応させ、同様の後処理を行った。その結果、t-ブチル基部位のラセミ体である標題化合物 1.84gを淡褐色結晶として得た。

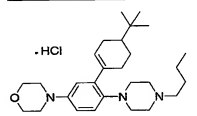
[0185]

(18e)

5

15

10 <u>4-[3-(4-t-ブチルシクロへキサ-1-エニル)-4-(4-ブチルピ</u>ペラジン-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩



MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

[0186].

20 (実施例19)

1- [2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] -4-(2-メトキシ エチル) ピペラジン 塩酸塩

5

10

15

実施例(10a)において製造された1-[2-(4-t-)]チルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン(100mg, 0.333mmo1)を出発原料に用いた。

2-クロローN-エチルアセトアミドの代わりに2-プロモエチルメチルエーテルを用い、ジメチルホルムアミドの代わりにアセトニトリルを用いて、実施例 (10b) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、t-ブチルシクロヘキシル 基部位のジアステレオマー混合物として1- [2- (4-t-プチルシクロヘキシル) フェニル] -4- (2- メトキシエチル) ピペラジン115mg を無色油 状物として得た。

この油状物を実施例(10b)と同様の方法で塩酸塩化して、 t ープチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として、無色結晶の標題化合物124mgを得た。

MS m/e (ESI) 359 (MH+).

[0187]

(実施例20)

 1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキサー1-エニル) -4-(4-メトキシ

 20
 ピペリジン-1-イル) フェニル] -4-シクロプロピルメチルピペラジン 塩

 酸塩

実施例 (7g)で製造された1-[2-(4-t-ブチルシクロへキサー1-エニル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン(100mg, 0.243mmol)を出発原料として用いて、実施例(9)と同様に反応させ、同様の処理を行って、t-ブチルシクロへキシル基部位のラセミ体として、無色固体の1-[2-(4-t-ブチルシクロへキサー1-エニル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]-4-シクロプロピルメチルピペラジン104mg得た。これを実施例(9)と同様の方法で塩酸塩化してtーブチル基部位のラセミ体である標題化合物79mgを淡黄色固体として得た。MSm/e (ESI) 466(MH*).

[0188]

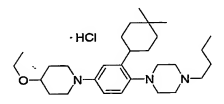
(実施例21)

5

10

15

1-ブチル-4-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-エト キシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩



[0189].

(21a)

4-エトキシピペリジン 塩酸塩

4-ヒドロキシピペリジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル(2.2g10.9mmol)を出発原料に用いた。

ョウ化メチルの代わりにヨウ化エチルを用い、実施例 (7 a) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、淡黄色結晶の標題化合物 1.3 gを得た。

[0190]

(21b)

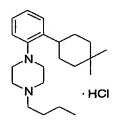
1ープチルー4ー [2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラ

10 ジン 塩酸塩

5

15

20



実施例 (3 c) で製造された1-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (65 mg, 0.239 mm o 1) を出発原料に用いた。 実施例 (8 c) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物82 mg を無色結晶として得た。

MS m/e (ESI) $329 (MH^{+})$.

[0191]

(21c)

1- [4-プロモ-2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] -4-プチルピペラジン

実施例(21b)で製造された1-ブチルー4- [2- (4, 4-ジメチルシ クロヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩(64 mg, 0. 175 mm o 1)を出発原料に用いた。

酢酸ナトリウムを使用試薬から除外し、実施例(3e)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物71mgを淡黄色油状物として得た。

[0192]

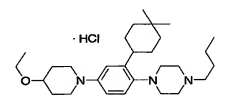
(21d)

5

10

15

1-ブチル-4- [2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-エト キシピペリジン-1-イル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩



実施例 (21 c) で製造された1-[4-プロモ-2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-プチルピペラジン (20 mg,0.0491 mol) と、実施例 (21 a) で製造された4-エトキシピペリジン塩酸塩 (11 mg,0.0638 mmol) を出発原料に用いた。

ナトリウム t ープトキシドを 4 ーエトキシピペリジン塩酸塩の等量分さらに追加した上で、実施例(3f)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、1 ープチルー 4 ー 2 ー 4 ー

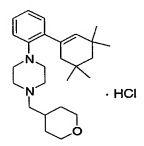
得られた油状物を酢酸エチル (3 m L) に溶解した後に、4 N塩化水素酢酸エチル溶液 (0.0082 m L) を加えた。さらにヘキサン (5 m L) で希釈し、その反応液を減圧下に濃縮した。析出した生成物の粗結晶をヘキサンで洗浄後に乾燥し、標題化合物 16 m g を無色結晶として得た。

MS m/e (ESI) $456 (MH^{\dagger})$.

[0193]

(実施例22)

1- (テトラヒドロピラン-4-イルメチル) -4- [2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩



10

5

実施例 (4 f) において製造された1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへキサー<math>1-エニル)フェニル] ピペラジン(120mg, 0.402mmol)を出発原料に用いた。

15

ブチルアルデヒドの代わりにテトラヒドロピランー 4 ーカルバルデヒドを用い、実施例(4 g)と同様に反応させ、同様の処理を行って1 ー(テトラヒドロピランー 4 ーイルメチル) -4 ー [2 ー(3 、3 、5 、5 ーテトラメチルシクロへキサー 1 ーエニル)フェニル] ピペラジン 1 3 1 m g を無色油状物として得た。 1 H-NMR(400MHz, $CDC1_3$)

20

δ: 1.02 (s, 6H), 1.07 (s, 6H), 1.23-1.34 (m, 2H), 1.39 (s, 2H), 1.67-1.83 (m, 3H), 2.17 (d, J= 1.6Hz, 2H), 2.22 (d, J= 6.8Hz, 2H), 2.51 (brs, 4H), 2.99 (brs, 4H), 3.39 (td, J= 12.0, 2.0Hz, 2H), 3.95-3.99 (m, 2H), 5.50 (s, 1H), 6.96-7.00 (m, 2H), 7.07 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H), 7.18 (ddd, J= 8.0, 8.0, 2.0Hz,

1H).

5

15

20

これを実施例(4g)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物113mgを無色結晶として得た。

MS m/e (ESI) 397 (MH⁺).

[0194]

(実施例23)

実施例 (4 f) において製造された1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー<math>1-エニル) フェニル] ピペラジン(40 m g, 0.134 m o 1)を出発原料に用いた。

 $2-\rho$ ロローNーエチルアセトアミドの代わりに1-プロモー2-プタノンを用い、ジメチルホルムアミドの代わりにアセトニトリルを用いて、実施例(10 b)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、 $1-\{4-[2-(3,3,5,5-7)]$ プタン-2-オン31 m g を無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ:.1.02 (s, 6H), 1.06 (s, 6H), 1.08 (t, J= 7.6Hz, 3H), 1.39 (s, 2H), 2.16 (d, J= 1.6Hz, 2H), 2.49 (q, J= 7.6Hz, 2H), 2.59 (brs, 4H), 3.05(t, J=4.8Hz, 4H), 3.23 (s, 2H), 5.50 (t, J= 1.6Hz, 1H), 6.97-7.02 (m, 2H), 7.07 (dd, J= 8.0, 1.6Hz, 1H), 7.19 (ddd, J= 8.0, 8.0, 1.6Hz, 1H).

これを実施例(4g)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物38mgを淡褐色固体として得た。

MS m/e (ESI) $369(MH^{+})$.

[0195]

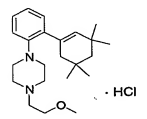
(実施例24)

5

15

20

1-(2-メトキシエチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩



実施例 (4 f) において製造された1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチ 10 ルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] ピペラジン (40mg, 0. 134m mol) を出発原料に用いた。

¹H-NMR (400MHz, CDC1₃)

δ: 1.02 (s, 6H), 1.07 (s, 6H), 1.39 (s, 2H), 2.17 (d, J= 1.2Hz, 2H), 2.61 (brs, 4H), 2.62 (t, J= 5.6Hz, 2H), 3.03 (t, J=4.4Hz, 4H), 3.37 (s, 3H), 3.55 (t, J= 5.6Hz, 2H), 5.50 (t, J= 1.6Hz, 1H), 6.96-7.02 (m, 2H), 7.07 (dd, J= 7.6, 2.0Hz, 1H), 7.18 (ddd, J= 8.0, 8.0, 2.0Hz, 1H).

これを実施例 (4 g) と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物31mgを無色

結晶として得た。

MS m/e (ESI) 357 (MH⁺).

[0196]

(実施例25)

5

10

15

20

 $1 - \{4 - [2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェニル]$ ピペラジン-1 - 1 プタン-2 - 1 塩酸塩

実施例 (8 b) において製造された $1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチル シクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (<math>40 \,\mathrm{mg}$, $0.133 \,\mathrm{mmo}$ 1)を出発原料に用いた。

2-クロローN-エチルアセトアミドの代わりに1-プロモー2- プタノンを用い、ジメチルホルムアミドの代わりにアセトニトリルを用いて、実施例(10 b)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、 $1-\{4-[2-(3,3,5,5-7)]$ ピペラジンー1-イル1 プタンー1 プタンー1 プタンー1 アイン 1 アイン 1

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.92 (s, 6H), 1.09 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.11 (s, 6H), 1.17-1.34 (m, 4H), 1.40-1.44 (m, 2H), 2.50 (q, J= 7.2Hz, 2H), 2.66 (brs, 4H), 2.96 (t, J=4.4Hz, 4H), 3.27 (s, 2H), 3.55 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 7.06-7.11 (m, 1H), 7.13-7.17 (m, 2H), 7.22 (dd, J= 8.0, 1.6Hz, 1H).

これを実施例(4g)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物33mgを淡褐色固体として得た。

MS m/e (ESI) 371(MH⁺).

[0197]

(実施例26)

5

1-(2-メトキシエチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (8 b) において製造された1-[2-(3,3,5,5-F-F)] シクロヘキシル) フェニル] ピペラジン ($40 \,\mathrm{mg}$, $0.133 \,\mathrm{mmo}$ 1) を出発 原料に用いた。

2-クロローN-エチルアセトアミドの代わりに2-プロモエチルメチルエーテルを用い、ジメチルホルムアミドの代わりにアセトニトリルを用いて、実施例 (10b) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、1-(2-メトキシエチル) -4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン37mgを得た。

15 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.92 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.17-1.34 (m, 4H), 1.41-1.45 (m, 2H), 2.65 (t, J= 5.6Hz, 2H), 2.66 (brs, 4H), 2.95 (t, J=4.4Hz, 4H), 3.37 (s, 3H), 3.51-3.62 (m, 3H), 7.05-7.11 (m, 1H), 7.12-7.17 (m, 2H), 7.22 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H).

20 これを実施例(4g)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物38mgを無色 結晶として得た。

MS m/e (ESI) 359 (MH⁺).

[0198]

(実施例27)

1-プチル-4-[5-メトキシ-2-(3, 3, 5, 5-デトラメチルシクロへ キシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

[0199]

(27a)

4-メトキシ-2-ニトロー1-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ -1-エール) ベンゼン

10

15

20

実施例(6 d)に従い、2-(4,4-i)エチルシクロへキサー1-x=ル) -4,4,5,5-テトラメチルー[1,3,2]ジオキサボロランの代わりに実施例(4 b)で製造された4,4,5,5-テトラメチルー2-(3,3,5,5-5ーテトラメチルシクロへキサー1-x=ル)ー[1,3,2]ジオキサボロラン(2.7g,10.3mmol)を用い、実施例(6 d)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 2.5gを黄色油状物として得た。

[0200]

(27b)

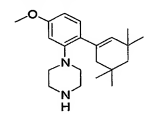
<u>5-メトキシー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル</u>) フェニルアミン

実施例(27a)において製造された4-メトキシ-2-ニト-1-(3、3、5、5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)ベンゼン(2.5g、8.6 mm o 1)を実施例(6 e)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 2.2 g を黄色油状物として得た。

[0201]

(27c)

1-[5-メトキシ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エ ニル) フェニル] ピペラジン



10

5.

実施例 (27b) において製造された 5- メトキシー 2- (3, 3, 5, 5- テトラメチルシクロヘキサー 1- エニル)フェニルアミン(2. 2g, 8.6m mol)を実施例 (6f) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 2 0gを黄色固体として得た。

15 [0202]

(27d)

1-ブチル-4-[5-メトキシ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへ キサ-1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例(27c)において製造された1-[5-メトキシ-2-(3,3,5,5-7) 5ーテトラメチルシクロヘキサー1-x=ル)フェニル] ピペラジン(115 m g , 0.35 m m o 1)を実施例(6 g)に従い、テトラヒドロピランー4-カルバルデヒドの代わりにプチルアルデヒドを用い実施例(6 g)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物80 m gを淡黄色油状物として得た。

[0203]

(27e)

5

10

15

1-ブチル-4-[5-メトキシ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (27d) において製造された1-ブチルー4-[5-メトキシー2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] ピペラジン塩酸塩 $(70\,\mathrm{mg},0.16\,\mathrm{mmol})$ を実施例 (6h) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 $5\,\mathrm{mg}$ を淡黄色固体として得た。

MS m/e (ESI) $387 (MH^{+})$.

[0204].

(実施例28)

4- [4-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-3-(3, 3, 5, 5-テ トラメチルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

[0205]

5 (28a)

5ーモルホリン-4ーイル-2ーニトロフェノール

市販の5-フルオロ-2-ニトロフェノール(10g, 63.65mmol)を出発原料に用いた。

10 4-メトキシピペリジン 塩酸塩の代わりにモルホリンを用いて、実施例 (7b) と同様に反応させた。反応液に水を加えて析出した結晶を濾取し、水及びヘキサンで洗浄後風乾して、標題化合物14.04gを黄色結晶として得た。

[0206]

(2.8 b)

15 <u>トリフルオロメタンスルホン酸 5ーモルホリンー4ーイルー2ーニトロフェニ</u> ルエステル

実施例(28a)で製造された5-モルホリン-4-イル-2-ニトロフェノール(14.04g,62.63mmol)を出発原料に用いた。

これを実施例(7c)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物2 1.46gを黄色結晶として得た。

[0 2 0 7]

(28 c)

4- [4-ニトロー3-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エ ニル) フェニル] モルホリン

10

5

実施例 (28b) で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 5-モルホリ 2-4-4 2-ニトロフェニルエステル (2g, 5.6 mm o 1) を出発原料に用いた。

15

2-(4-t-)チルシクロヘキサー1-エニル)-(4,4,5,5-)テトラメチル)-[1,3,2]ジオキサボロランの代わりに実施例(4 b)で製造された4,4,5,5-テトラメチルー2-(3,3,5,5-)テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)-[1,3,2]ジオキサボロランを用い、溶媒を1,2-ジメトキシエタン-水の混合溶媒として、実施例(7 e)と同様に反応させ、

同様の後処理を行い、標題化合物1.7gを黄色油状物として得た。

[0208]

(28d)

5

15

<u>4-モルホリン-4-イル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ</u> -1-エニル)フェニルアミン

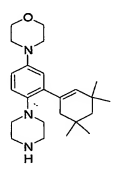
実施例 (28c) で製造された4-[4--10-3-(3, 3, 5, 5--7)] トラメチルシクロヘキサー1---10 フェニル] モルホリン (1g, 2.9 mol) を出発原料に用いた。

10 反応時間を15時間40分に変更して、実施例(6e)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物912mgを黄色油状物として得た。

[0209]

(28e)

 $4 - [4 - \nu^2 - \nu^2 - 1 - 4\nu - 3 - (3, 3, 5, 5 - \tau^2 - \tau^2$



実施例 (28d) で製造された4-モルホリン-4-イル-2-(3, 3, 5

, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニルアミン(910mg,

2.89mmol)を出発原料に用いた。

これを実施例(7g)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物820mgを淡褐色固体として得た。

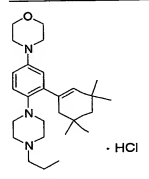
[0210]

(28f)

5

15

4-[4-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-3-(3, 3, 5, 5-テ トラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル] モルホリン 塩酸塩



10 実施例(28e)で製造された4-[4-ピペラジン-1-イルー3-(3,

3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキサ- 1 - 1 - 2 + 0 + 1 - 2 + 0 + 1 - 2 + 0 + 1 - 2 + 0 + 1 -

これを実施例(4g)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物135mgを白 ・ 色固体として得た。

MS m/e (ESI) 426(MH⁺).

20 [0211].

(実施例29)

<u>4- [3-(4,4-ジェチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-ペンチ</u>ルピペラジン-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

[0212]

5 (29a)

15

4- [3-(4, 4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-ニトロフェニル] モルホリン

実施例(28b)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸5ーモルホリン 10 ー4ーイルー2ーニトロフェニルエステル(3g, 8.42mmol)を出発原 料に用いた。

2-(4-t-7)チルー1-2クロへキサー1-x=ル)-(4,4,5,5) ーテトラメチル)[1,3,2]ジオキサボロランの代わりに、実施例(6c)で製造した2-(4,4-ジェチルシクロへキサー1-x=ル)-4,4,5,5 ーテトラメチルー[1,3,2]ジオキサボロランを用い、溶媒を1,2-ジメトキシェタンー水の混合溶媒として、実施例(7e)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物3.11gを黄色油状物として得た。

[0213]

(29b)

2- (4, 4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル) -4-モルホリン-4-イ ルフェニルアミン

5

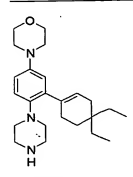
10

実施例 (2 9 a) で製造された4-[3-(4,4-ジェチルシクロへキサー1-エニル) -4-ニトロフェニル] モルホリン (3.11g,9.03mmo1) を出発原料に用いた。

これを実施例(6 e)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物2.55gを褐色油状物として得た。

[0214]

(29c)



15

実施例 (2 9 b) で製造された 2-(4, 4-ジェチルシクロへキサー1-エニル) -4-モルホリン-4-イルフェニルアミン (2.55 g, 8.11 mm)

o1)を出発原料に用いた。

これを実施例 (7g) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物 2 . 01gを淡褐色固体として得た。

[0215]

5 (29d)

4-[3-(4,4-ジェチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

実施例(29c)において製造された4-[3-(4,4-ジエチルシクロへ $++-1-x=\nu$) -4-ピペラジン-1-イルフェニル] モルホリン(30mg,0.0782mmol)を出発原料に用いた。

これを実施例(1 f)と同様に反応させ、同様の後処理を行った。さらに実施例(1 f)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物 3 8 . 9 m g を白色固体として得た。

15 MS m/e (ESI) 454 (MH⁺).

[0216]

(実施例30)

2-クロローNーエチルアセトアミドの代わりに1-プロモー2-プタノンを用い、実施例(10b)と同様に反応させ、同様の後処理を行った。さらに実施例(4g)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物 320mg を白色固体として得た。

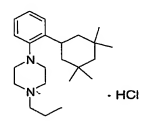
MS m/e (ESI) 454(MH⁺).

10 [0217]

5

(実施例31)

1- プロピル-4- [2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩



実施例 (8 b) において製造された $1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチル シクロヘキシル) フェニル] ピペラジン <math>(120 \,\mathrm{mg}, 0.399 \,\mathrm{mmol})$ を出

発原料に用いた。

ブチルアルデヒドの代わりにプロピオンアルデヒドを用い、実施例(4g)と同様に反応させ、同様の処理を行って1ープロピルー4ー[2-(3,3,5,5-)・ラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン104mgを無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.92 (s, 6H), 0.93 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.13 (s, 6H), 1.16-1.35 (m, 4H), 1.40-1.46 (m, 2H), 1.51-1.60 (m, 2H), 2.35-2.39 (m, 2H), 2.61 (brs, 4H), 2.93(t, J=4.8Hz, 4H), 3.57 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 7.05-7.09 (m, 1H), 7.11-7.17 (m, 2H), 7.22 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H).

これを実施例(4g)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物92mgを無色結晶として得た。

MS m/e (ESI) 343(MH⁺).

[0218]

15 (実施例32)

5

10

1-ブチルー4- [4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

[0219].

20 (32a)

5

10

実施例 (7c) で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 5-(4-) キシピペリジン-1-イル) -2-ニトロフェニルエステル (3g, 7.81mmo1) を出発原料に用いた。4-tーブチルシクロへキサー1-エニルー (4, 4, 5, 5-テトラメチル) -[1, 3, 2]ジオキサボロランの代わりに実施例 (4b) で製造された4, 4, 5, 5-テトラメチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへキサー1-エニル)-[1, 3, 2]ジオキサボロランを用い、溶媒を1, 2-ジメトキシエタン-水の混合溶媒として、実施例 (7e) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物 2.89g を黄色油状物として得た。

[0220]

(32b)

15 4-(4-)トキシピペリジン-1-イル)-2-(3,3,5,5-テトラメ チルシクロヘキシル) フェニルアミン

実施例(32a)で製造された4-メトキシ-1-[4-ニト-1-3-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]ピペリジン(1g, 2.68 mmol)を出発原料に用いた。

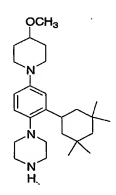
酢酸エチルの代わりにメタノールーテトラヒドロフランの混合溶媒を用い、反応時間を18時間40分に変更して、実施例(2c)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物845mgを淡褐色油状物として得た。

[0221]

(32c)

5

15



実施例(32b)で製造された4-(4-メトキシピペリジン-1-イル) -2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニルアミン(843 mg, 2.45 mm o 1)を出発原料に用いた。

これを、実施例 (7g) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物 596mgを終褐色固体として得た。

[0222]

(32d)

5

10

1ープチルー4ー [4ー (4ーメトキシピペリジン-1ーイル) -2- (3, 3, 5, 5ーテトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (32c) で製造された1-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン <math>(120mg,0.29mmo1) を出発原料に用いた。

これを実施例(4g)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、1-プチルー4-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-(3,3,5,5-デトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン<math>130mgを淡黄色固体として得た。

15 これを実施例(4g)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物143mgを淡 褐色固体として得た。

MS m/e (ESI) 470 (MH⁺).

[0223]

(実施例33)

塩酸塩

[0224]

(33a)

5

10

スピロ [4. 5] デカー6ーエンー8ーオン

シクロペンタンカルバルデヒド(10g, 100mmol)のトルエン(100mL)溶液に、メチルビニルケトン(7.8g, 110mmol)、pートルエンスルホン酸(1.9g, 10mmol)を加え、ディーンスターク装置を用い水を除きながら120℃で3時間撹拌した。反応液を室温まで空冷後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し標題化合物6.0gを赤色油状物として得た。

15 [0225]

(33b)

スピロ[4.5]デカンー8ーオン



実施例(33a)において製造されたスピロ [4.5] デカー6ーエンー8ー20 オン (6.0g,40mmol)を用い、実施例 (6a) と同様に反応させ、同

様の処理を行って標題化合物 6. 〇gを赤色油状物として得た。

[0226]

(33c)

トリフルオロメタンスルホン酸 スピロ [4.5] デカー7-エン-8-イルエ

5 <u>ステル</u>

実施例 (33b) において製造されたスピロ [4.5] デカン-8-オン (7.0g, 46mmol) を用い、実施例 (6b) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物3.7gを黄色油状物として得た。

10 [0227]

(33d)

4, 4, 5, 5ーテトラメチルー 2ースピロ [4. 5] デカー7ーエンー8ーイ ルー [1, 3, 2] ジオキサボロラン

実施例(33c)において製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 スピロ [4.5] デカー7ーエンー8ーイルエステル(3.7g,40mmo1)を用い、実施例(6c)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物3.3gを淡黄色油状物として得た。

[0228]

20 (33e)

4-(2-スピロ [4.5] デカー7-エンー8-イルフェニル) ピペラジンー1-カルボン酸 <math>t-ブチルエステル

実施例 (33d) において製造された4,4,5,5ーテトラメチルー2ースピロ [4.5] デカー7ーエンー8ーイルー [1,3,2] ジオキサボロラン (1.3g,4.95mmol) を用い、実施例 (4e) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 1.0gを淡黄色油状物として得た。

[0229]

(33f)

5

1-(2-スピロ[4.5]デカー7-エン-8-イルフェニル) ピペラジン

実施例(33e)において製造された4-(2-スピロ[4.5]デカー7-エン-8-イルフェニル)ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル(1.0g, 2.5mmol)を用い、実施例(4f)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 0.6gを黄色油状物として得た。

[0230]

15 (33g)

1 ープチルー4 ー (2 ー スピロ [4.5] デカー7 ーエンー8 ーイルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

実施例 $(3\ 3\ f)$ において製造された1-(2-スピロ $[4.\ 5]$ デカー7-エン-8-イルフェニル)ピペラジン($1\ 4\ 0$ m g $,\ 0.\ 4\ 7$ m m o 1)を用い、実施例 $(4\ g)$ と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 $1\ 2\ 5$ m g を淡黄色固体として得た。

MS m/e(ESI) 353(MH⁺).

[0231]

(33h)

1-ブチル-4-(2-スピロ[4.5]デカ-8-イルフェニル) ピペラジン 塩

10 酸塩

5

15

実施例 (33g) において製造された1-プチルー4-(2-スピロ[4.5] デカー7-エン-8-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩 (40 mg, 0.1 0 mm o 1) を用い、実施例 (6 h) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 33 mg を淡黄色固体として得た。

MS m/e(ESI) $355 (MH^{+})$.

[0232]

(実施例34)

1ーイソブチルー4ー (2ースピロ [2.5] オクター5ーエンー6ーイルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

[0233]

5 (34a)

10

20

トリフルオロメタンスルホン酸 スピロ [2.5] オクター5-エンー6-イル エステル

4,4-ジエチルシクロヘキサノンの代わりに、スピロ[2.5]オクタンー2-オン(1.71g,13.77mmol)を出発原料に用いて、実施例(6b)と同様に反応させ、同様の処理を行って、標題化合物3.35gを褐色油状物として得た。

[0234]

(34b)

15 <u>4, 4, 5, 5-テトラメチルー 2-スピロ [2. 5] オクター5-エンー6-</u> イルー [1, 3, 2] ジオキサボロラン

トリフルオロメタンスルホン酸 4, 4 - ジエチルシクロヘキサー1 - エニルエステルの代わりに、実施例(3 4 a)において製造されたトリフルオロメタンスルホン酸スピロ[2.5]オクター5 - エンー6 - イルエステル(3.34g,

13.03mmo1)を出発原料に用いて、実施例(6c)と同様に反応させ、同様の処理を行って、標題化合物2.35gを黄色油状物として得た。

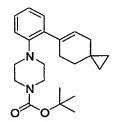
¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0. 25-0. 30 (m, 4H), 1. 27 (s, 12H), 1. 34-1. 37 (m, 2H), 1. 97-1. 99 (m, 2H), 2. 19-2. 23 (m, 2H), 6. 55-6. 60 (m, 1H).

[0235]

(34c)

4-(2-スピロ [2.5] オクター5-エンー6-イルフェニル) ピペラジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステル



10

5

実施例(4 d) において製造された 4-(2-トリフルオロメタンスルホニル オキシフェニル) ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル(4.12g, 10.03 mm o 1) を出発原料に用いた。

4.4.5,5ーテトラメチルー2-(3,3,5,5ーテトラメチルシクロ

15

へキサー1ーエニル) [1,3,2] ジオキサボロランの代わりに、実施例(34b) で製造された4,4,5,5ーテトラメチルー2ースピロ[2.5] オクター5ーエンー6ーイルー[1,3,2] ジオキサボロラン(2.35g,10.03mmol) 用いて、実施例(4e) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物3.09gを淡黄色固体として得た。

20 [0236]

(34d)

1-(2-スピロ[2.5]オクタ-5-エン-6-イルフェニル)ピペラジン

実施例 (34c) において製造された4- (2-スピロ [2.5] オクター5 -x - 6 - -4 ルフェニル) ピペラジンー1 - カルボン酸 t - プチルエステル (0.380g, 1.03 mm o 1) を出発原料に用いて、実施例 (4 f) と同様 に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物 249 mgを淡褐色油状物として 得た。

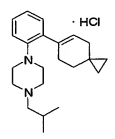
[0237]

(34e)

5

1-イソプチルー4-(2-スピロ[2.5]オクター5-エンー6-イルフェ

10 ニル) ピペラジン 塩酸塩



実施例 (34d) で製造した1-(2-スピロ[2.5]オクター5-エンー6-イルフェニル) ピペラジン (66 mg, O. 246 mm o 1) を出発原料に用いた。

15 テトラヒドロピランー4ーカルバルデヒドの代わりにイソブチルアルデヒドを用いて、実施例(6g)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物76mgを無色結晶として得た。

MS m/e (ESI) $325(MH^{+})$.

[0238]

(実施例35)

1- (2-スピロ[2.5] オクター5-エンー6-イルフェニル) -4- (テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

実施例(34d)で製造した1-(2-スピロ[2.5]オクター5-xンー 6-4ルフェニル)ピペラジン(20mg, 0.0745mmol)を出発原料 に用いた。

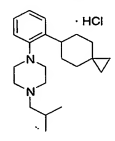
実施例 (6 g) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物 2 4.3 m g を無色固体として得た。

10 MS m/e (ESI) 367(MH⁺).

[0239]

(実施例36)

1-イソプチル-4-(2-スピロ[2.5]オクター6-イルフェニル)ピペラジン 塩酸塩



15

5

実施例(34e)で製造された1-イソプチル-4-(2-スピロ[2.5] オクタ-5-エン-6-イルフェニル)ピペラジン塩酸塩(20mg, 0.05 5.4 mmo 1)を出発原料に用いた。

実施例(6h)と同様に反応させ6時間撹拌した後に、同様の後処理を行い、 標題化合物19mgを無色結晶として得た。

MS m/e (ESI) 327 (MH⁺).

[0240]

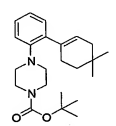
5 (実施例37)

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4-イソ ブチルピペラジン 塩酸塩

[0241]

10 (37a)

4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステル



実施例(4 d)において製造された4-(2-1)フルオロメタンスルホニル 15 オキシフェニル)ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル(4.1 g, $10 \, \mathrm{mm} \, \mathrm{o} \, 1$)を出発原料に用いた。

4, 4, 5, 5ーテトラメチルー2ー(3, 3, 5, 5ーテトラメチルシクロ ヘキサー1ーエニル)[1, 3, 2] ジオキサボロランの代わりに、実施例(1 b

)で製造された2-(4, 4-ジメチルシクロへキサ-1-エニル)-4, 4, 5, 5-テトラメチル [1, 3, 2] ジオキサボロラン (2.83g, 12mm o 1) 用いて、実施例 (4 e) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物 3.29gを無色固体として得た。

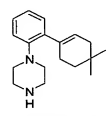
[0242]

(37b)

5

15

<u>1-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] ピペラジン</u>



実施例 (37a) において製造された4-[2-(4,4-i)メチルシクロへ キサー1-xニル)フェニル]ピペラジン-1-xカルボン酸 t-iチルエステル (3.17g,8.56mmol) を出発原料に用いた。

酢酸エチルージクロロメタン混合溶媒の代わりにジクロロメタン溶媒を用いて、実施例(3g)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物1.82gを淡緑色固体として得た。

[0243]

(37c)

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4-イソ ブチルピペラジン 塩酸塩

実施例 (37b) において製造された1-[2-(4,4-ジメチルシクロへキサー1-エニル) フェニル] ピペラジン(<math>200mg,0.740mmo1)を出発原料に用いた。

実施例 (3h) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、1-[2-(4, 4 -ジメチルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] -4-イソブチルピペラジン 230mgを淡黄色油状物として得た。

これを実施例(3h)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物255mgを無色固体として得た。

10 MS m/e (ESI) $327 (MH^{+})$.

[0244]

(実施例38)

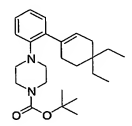
15

5

[0245]

(38a)

4-[2-(4,4-ジェチルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] ピペラジンー<math>1-カルボン酸 t-ブチルエステル



5

実施例 (4 d) において製造された4-(2-h) フルオロメタンスルホニルオキシフェニル)ピペラジン-1- カルボン酸 t- ブチルエステル (4.71g) , 11.5 mmol を出発原料に用いた。

4, 4, 5, 5ーテトラメチルー2ー(3, 3, 5, 5ーテトラメチルシクロ ヘキサー1ーエニル)[1, 3, 2]ジオキサボロランの代わりに、実施例(6 c)で製造された2ー(4, 4ージエチルシクロヘキサー1ーエニル)ー4, 4, 5, 5ーテトラメチル[1, 3, 2]ジオキサボロラン(3.7g, 14.0m mol)用いて、実施例(4 e)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題 化合物3.94gを褐色油状物として得た。

15

[0246]

(38b)

4-[2-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン<math>-1-カルボン酸 t-プチルエステル

実施例 (38a) において製造された 4-[2-(4,4-i)エチルシクロヘキサー1-xニル) フェニル] ピペラジンー1-カルボン酸 t-ブチルエステル (3.96g,9.93 mm o 1) を出発原料に用いた。

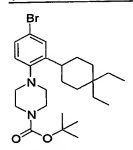
テトラヒドロフランーメタノール混合溶媒の代わりに、メタノールのみを溶媒に用いて、実施例(8a)と同様に反応させ、同様の処理を行った。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物3.79gを黄色油状物として得た。

[0247]

10 (38c)

5

4-[4-プロモ-2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラ ジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル



実施例 (38b) において製造された4-[2-(4,4-ジエチルシクロへ 15 キシル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t ーブチルエステル (3.79 g,9.46mmol) を出発原料に用いた。

これを実施例(3e)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物2.75gを白色固体として得た。

[0248]

(38d)

<u>4-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジ</u> ン-1-イル)フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t -ブチルエステル

5

10

15

実施例 (38c) において製造された4-[4-プロモ-2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル (900mg, 1.88mmol)をキシレン (10mL)に溶解させた。その混合液に実施例 (7a)において製造された4-メトキシピペリジン 塩酸塩(430mg, 2.84mmol)、ナトリウム t-ブトキシド(810mg, 8.43mmol)、トリー t -ブチルホスホニウムテトラフルオロボレート(340mg, 1.17mmol)、および酢酸パラジウム (II) (105 mg, 0.47mmol)を加え、窒素雰囲気下、外温100℃で1時間撹拌した。

続いて実施例 (3 f) と同様の後処理を行い、標題化合物 4 1 3 m g を淡赤色 固体として得た。

[0249]

(38e)

 $1 - [2 - (4, 4 - \Im x + 2 \pi \nu) - 4 - (4 - \chi + 2 \pi \nu)]$ $2 - 1 - (4 - \chi + 2 \pi \nu)$

実施例 (38d) において製造された4-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル) -4-(4-メトキシピペリジン-1-イル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル (413mg, 0.80mmol) を出発原料として用いた。

これを実施例(8b)と同様に反応させ、5N水酸化ナトリウム水溶液の代わりに炭酸カリウムを用いて同様の処理を行い、標題化合物283mgを白色固体として得た。

[0250]

10 (38f)

5

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

実施例 (38e) において製造された1-[2-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル) フェニル] ピペラジン (50mg, 0.121mmol) を出発原料として用いた。

これを実施例(9)と同様に反応させ、同様の処理を行った。さらに実施例(9)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物60mgを白色固体として得た。
MS m/e (ESI) 468 (MH⁺).

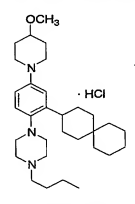
[0251]

(実施例39)

5

10

 $\frac{1-\vec{j}+\nu-4-\left[4-\left(4-\vec{j}++\vec{j}+\nu\right)\vec{j}\nu-1-\vec{j}\nu\right)-2-\vec{j}\nu}{5.\ 5]\ \dot{p}\nu\ddot{r}\dot{p}-3-\vec{j}\nu-1-\vec{j}\nu$



[0252]

(39a)

トリフルオロメタンスルホン酸スピロ [5.5] ウンデカー2-エンー 3-イル

15 <u>エステル</u>

4, 4-ジエチルシクロヘキサノンの代わりに、スピロ [5.5] ウンデカン -3-オン(15g, 90.2mmol) を出発原料に用いて、実施例(6b) と同様に反応させ、同様の処理を行って、標題化合物 20.9g を褐色 油状物と

して得た。

[0253]

(39b)

5

10

15

20

<u>4, 4, 5, 5ーテトラメチルー2ースピロ [5. 5] ウンデカー2ーエンー3</u>

ーイルー [1, 3, 2] ジオキサボロラン

トリフルオロメタンスルホン酸 4, 4 - ジェチルシクロヘキサー1 - エニルエステルの代わりに、実施例 (39a) において製造されたトリフルオロメタンスルホン酸スピロ [5.5] ウンデカー2 - エンー3 - イルエステル (10g, 33.5 mm o 1) を出発原料に用いて、実施例 (6c) と同様に反応させ、同様の処理を行って、標題化合物 7.64gを黄色固体として得た。

[0254]

(39c)

4-メトキシー1-(4-ニトロー3-スピロ[5.5]ウンデカー2-エンー 3-イルーフェニル)ピペリジン

実施例 (7c) において製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 5-(4-x) メトキシピペリジン-1-(4) -2-x トロフェニルエステル (2.0g,5) $4.3 \, \text{mmo}$ 1) を出発原料に用いた。4-t-y チルシクロヘキサー1-x=y ルー (4,4,5,5-x) -[1,3,2] ジオキサボロランの代わ

りに、実施例(39b)で製造された4,4,5,5ーテトラメチルー 2 ースピロ [5.5] ウンデカー 2 ーエンー 3 ーイルー [1,3,2] ジオキ サボロラン (1.65g,5.97mmol) を用い、実施例(7e)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 2.331g を橙色油状物として得た。

[0255]

(39d)

5

4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ [5.5] ウンデカー <math>2-xy-3-4ル) フェニルアミン

実施例(39c)で製造された4-メトキシー1-(4-ニトロー3-スピロ [5.5]ウンデカー2-エンー3ーイルーフェニル)ピペリジン(2.331 g,6.06mmol)を出発原料に用いて、実施例(6e)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物1.79gを黄色油状物として得た。

[0256]

15 (39e)

実施例 (39d) で製造された4-(4-メトキシピペリジン-1-イル) -2-スピロ [5.5] ウンデカ-2-エン-3-イル) フェニルアミン (1.79g, 5.03mmol) を出発原料に用いて、実施例 (7g) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 1.071gを淡黄色固体として得た。

[0257]

(39f)

4-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ[5.5] ウンデ $2-x^2$ $2-x^2$ 2

10 <u>テル</u>

5

様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物524mgを無色固体として得た

[0258]

(39g)

実施例 (39f) で製造された 4-[4-(4-)++) ピペリジン-1-4ル) -2-スピロ [5.5] ウンデカ-2-エン-3-4ルフェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル (524mg, 1.0mmol) を出発原料に用いた。メタノールとテトラヒドロフランの混合溶媒の代わりに、メタノール、テトラヒドロフラン、および酢酸エチルの混合溶媒を用い、実施例 (8a) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 517mg を無色固体として得た。

15 [0259]

10

(39h)

実施例 (39g) で製造された 4-[4-(4-)++) ピペリジンー 1-4ル) -2-スピロ [5.5] ウンデカー 3-4ルフェニル] ピペラジンー 1-カルボン酸 t-ブチルエステル (517mg, 0.983mm o 1) を出発原料に用いて、実施例 (8b) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 367mgを淡黄色固体として得た。

[0260]

(39i)

5

10

実施例(39h)で製造された1-[4-(4-)++)ピペリジンー1-1ル) -2-スピロ[5.5]ウンデカー3-1ルフェニル]ピペラジン(50 m g, 0 . 117 m m o 1)を出発原料に用いて、実施例(7 h)と同様に反応させ、同

様の処理を行って1ープチルー4ー [4ー (4ーメトキシピペリジンー1ーイル) -2ースピロ [5.5] ウンデカー3ーイルフェニル] ピペラジン23 m g を 無色固体として得た。

これを実施例 (7h) と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物 28 mgを無色 固体として得た。

MS m/e (ESI) $482(MH^{+})$.

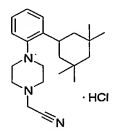
[0261]

(実施例40)

5

10

 $\{4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-イル <math>\}$ アセトニトリル 塩酸塩



実施例 (8 b) で製造された1-[2-(3,3,5,5-7)] で製造された1-[2-(3,3,5,5-7)] で製造された1-[2-(3,3,5,5-7)] では、 $133 \, \mathrm{mmol}$ を出発原料に用いた。

2 ークロローNーエチルアセトアミドの代わりにブロモアセトニトリルを用いて、 実施例(10b)と同様に反応させ、同様の後処理をした。

続いて、ここで得られた生成物を実施例(10b)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物28mgを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) $340 \, (MH^{+})$.

20 [0262]

(実施例41)

1-(2-x)キシエチル) -4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシク]

ロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

5

15

実施例 (8 b) で製造された $1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (<math>40 \,\mathrm{mg}$, $0.133 \,\mathrm{mmol}$) を出発原料に用いた。

2-クロローN-エチルアセトアミドの代わりに2-プロモエチルエチルエーテルを用いて、実施例(10b)と同様に反応させ、同様の後処理をした。

続いて、ここで得られた生成物を実施例(10b)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物34mgを無色固体として得た。

10 MS m/e (ESI) 373(MH⁺).

[0263]

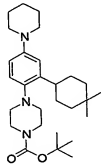
(実施例42)

<u>1ーシクロプロピルメチルー4ー[2ー(4,4ージメチルシクロヘキシル)ー</u> 4ーピペリジンー1ーイルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

[0264]

(42a)

4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェニル] ピペラジン-<math>1-カルボン酸 t-ブチルエステル



5

10

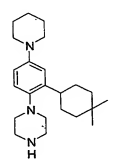
実施例 (3 e) で製造された 4-[4-プロモー2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン<math>-1-カルボン酸 t-プチルエステル (800mg,1.77mmol) を出発原料に用いた。

モルホリンの代わりに、ピペリジンを用いて実施例 (3 f) と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物 5 9 7 m g を無色固体として得た。

[0265]

(42b)·

1-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェニル] ピペラジン



実施例(42a)において製造された4ー[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェニル]ピペラジン-1-カルボン酸t

ープチルエステル(597mg, 1.31mmol)を出発原料に用いた。 実施例(3g)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、標題化合物 419mg を無色固体として得た。

[0266]

(42c)

5

15

20

<u>1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-</u> 4-ピペリジン-1-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 $(4\ 2\ b)$ において製造された1-[2-(4,4-i)メチルシクロへ +シル)-4-lペリジン-1-イルフェニル] ピペラジン $(5\ 0\,\mathrm{mg},0.1$ $4\ 1\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ を出発原料に用いた。

イソブチルアルデヒドの代わりにシクロプロパンカルバルデヒドを用いて、実施例(3h)と同様に反応させ、同様の後処理をした。

続いて、ここで得られた生成物を実施例(3h)と同様の方法で塩酸塩化して標題化合物65mgを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) $410 \, (\text{MH}^{+})$.

[0267]

(実施例43)

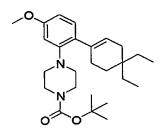
(43a)

5

10

15

[0268]



実施例(6 f)で製造された1-[2-(4,4-i)] で製造された1-[2-(4,4-i)] で製造された1-[2-(4,4-i)] で 0.9g 2.7mmo1)を用いて、実施例(3 d)に従い、溶媒としてジクロロメタンの代わりにテトラヒドロフランを用い、実施例(3 d)と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 0.96g を淡黄色油状物として得た。

[0269]

(43b)

1-[2-(4,4-ジェチルシクロへキシル)-5-メトキシフェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステル

実施例 (43a) において製造された 4-[2-(4,4-i)エチルシクロへキサー1-x=ル) -5-メトキシフェニル] ピペラジンー1-カルボン酸 t-ブチルエステル (0.96g, 2.2 mm o 1) を用い、メタノールとテトラヒドロフランの混合溶媒の代わりにメタノールを用い、実施例 (8a) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 0.95 g を淡黄色油状物として得た。

[0270]

(43c)

5

15

10 $\underline{4-[4-プロモ-2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-5-メトキシフ}$ ェニル] ピペラジンー 1-カルボン酸 $\underline{t-プチルエステル}$

実施例(43b)において製造された1-[2-(4,4-ジエチルシクロへキシル)-5-メトキシフェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル(0.9g,2.08mmol)を原料に用い、実施例(3e)に従い、メタノールの代わりにアセトニトリルを用い、臭素の代わりにNープロモコハク酸イミドを用い、実施例(3e)と同様に反応した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した後、同様の処理を行って標題化合物

0.41gを淡黄色油状物として得た。

[0271]

(43d)

5

10

4- [2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル) -4-モルホリノ-5-メトキ シフェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル

実施例 (43c) において製造された $4-[4-プロモ-2-(4,4-\Im T)]$ チルシクロヘキシル)-5-メトキシフェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t ープチルエステル (200mg,0.39mmo1) を出発原料に用い、実施例 (3f) に従い、トリーt-プチルホスホニウム テトラフルオロボレートの代 わりにトリーt-プチルホスフィンを用いて実施例 (3f) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物80mgを黄色油状物として得た。

[0272]

(43e)

15 $4 - [5 - (4, 4 - \tilde{y}_1 + \tilde{y}_1) - 2 - \tilde{y}_1 + \tilde{y}_2 - 4 - \tilde{y}_3 + \tilde{y}_4 - \tilde{y}_1 + \tilde{y}_1 + \tilde{y}_2 + \tilde{y}_1 + \tilde{y}_1 + \tilde{y}_1 + \tilde{y}_2 + \tilde{y}_1 + \tilde{y}_1$

実施例 (43d) において製造された4ー [2ー(4,4ージエチルシクロヘキシル)ー4ーモルホリノー5ーメトキシフェニル] ピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル (80 mg, 0.2 mm o 1) を出発原料に用い、実施例 (8b) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 40 mg を黄色固体として得た。

[0273]

(43f)

5

10

15

4-[4-(4-プチルピペラジン-1-イル)-5-(4,4-ジエチルシクロヘキシル) -2-メトキシフェニル] ーモルホリン 塩酸塩

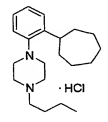
実施例 (43e) において製造された4-[5-(4,4-i)エチルシクロヘキシル) -2-iメトキシー4-iピペラジン-1-iイルフェニル] モルホリン (20mg,0.048mmo1) を実施例 (6g) に従い、テトラヒドロピラン-4-iカルバルデヒドの代わりにブチルアルデヒドを用い実施例 (6g) と同様に反応させ、同様の処理を行って標題化合物 11mg を淡黄色固体として得た。

MS m/e (ESI) 472(MH⁺).

[0274]

(実施例44)

1-ブチルー4-(2-シクロヘプチルフェニル)ピペラジン 塩酸塩



[0275]

(44a)

5

10

15

1-(2-ニトロフェニル)シクロヘプテン

トリフルオロメタンスルホン酸シクロペンター1ーエニルエステル (2.50g, 10.2mmol)、2ーニトロフェニルボロン酸 (2.04g, 12.2mmol)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (612mg, 0.53mmol)、2N炭酸ナトリウム水溶液 (10.2mL)、トルエン (32mL) およびエタノール (16mL) の混合物を、窒素雰囲気下、外温90℃で2時間30分撹拌した。

反応液に酢酸エチル及び飽和食塩水を加えて、酢酸エチルで2回抽出した。分取した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、淡黄色油状物の標題化合物1.937gを得た。

20 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

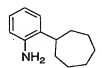
δ: 1.55-1.67 (m, 4H), 1.78-1.84 (m, 2H), 2.25-2.29 (m, 2H), 2.42-2.44 (m, 2H), 5.83 (t, J= 6.4Hz, 1H), 7.28 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.34 (ddd, J= 8.0, 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.49 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.81 (dd, J= 8.0, 1.2Hz, 1H).

[0276]

5

(44b)

2-シクロヘプチルフェニルアミン



実施例 (44a) で製造された1-(2-ニトロフェニル) シクロヘプテン (1.00g,4.61mmol)、10%パラジウムカーボン (300mg,含水) およびメタノール (130mL) の混合物を、水素ガス雰囲気下、常圧室温で21時間撹拌した。反応液を濾過して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘプタン) で精製して、淡橙色油状物の標題化合物539mgを得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 1.49-1.78 (m, 8H), 1.80-1.87 (m, 2H), 1.91-1.96 (m, 2H), 2.60-2.70 (m, 1H), 3.61 (brs, 2H), 6.67 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 6.76 (dd, J= 7.6, 7.6Hz, 1H), 6.99 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.11 (d, J= 7.6Hz, 1H).

[0277]

20 (44c)

1-(2-シクロヘプチルフェニル)ピペラジン

5

10

15

実施例(44b)で製造された2ーシクロへプチルフェニルアミン(539mg,2.85mmo1)の1,2ージクロロベンゼン(7mL)溶液に、ビス(2ークロロエチル)アミン塩酸塩(610mg,3.42mmo1)を加え、窒素雰囲気下、外温200℃で撹拌した。反応途中、反応容器内に窒素気流を吹き付けて、反応系中の塩化水素ガスを除去した。この操作を数回繰り返した。8時間後に、室温まで空冷した。反応液に炭酸カリウム水溶液、酢酸エチルおよびメタノールを加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/へプタン)で精製して標題化合物540mgを褐色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 1.50-1.84 (m, 12H), 2.82-2.84 (m, 4H), 3.01-3.03 (m, 4H), 3.28 (tt, J= 10.0, 2.8Hz, 1H), 7.03-7.07 (m, 2H), 7.12 (ddd, J= 8.4, 6.8, 1.6Hz, 1H), 7.20 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0278]

(44d)

1-プチル-4-(2-シクロヘプチルフェニル)ピペラジン 塩酸塩

5

10

15

20

実施例(44c)で製造された1-(2-シクロへプチルフェニル)ピペラジン(25mg, 0.0967mmol)とテトラヒドロフラン(1mL)の混合物に、ブチルアルデヒド(0.011mL, 0.126mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(26.6mg, 0.126mmol)および酢酸(0.011mL, 0.183mmol)を加え、室温で19時間30分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して1-ブチルー4-(2-シクロヘプチルフェニル)ピペラジン26.7mgを無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

 δ : 0.95 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.32-1.41 (m, 2H), 1.49-1.84 (m, 14H), 2.39-2.43 (m, 2H), 2.61 (brs, 4H), 2.89-2.92 (m, 4H), 3.27 (tt, J= 10.0, 3.2Hz, 1H), 7.03-7.15 (m, 3H), 7.21 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H).

これをジクロロメタン (1 mL) に溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液 (0.0425 mL, 0.17 mm o 1) を加えた。この溶液を減圧下濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加え固化させ、超音波処理により粉砕した。この固体を濾取した後、減圧乾燥し、無色固体の標題化合物 28.5 mgを得た。MS m/e (ESI) 315(MH[†]).

[0279]

(実施例45)

1-ブチル-4-(2-シクロヘプタ-1-エニルフェニル)ピペラジン 塩酸

塩

[0280]

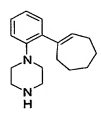
(45a)

5

10

15

1-(2-シクロヘプター1-エニルフェニル)ピペラジン



2ーシクロヘプター1ーエニルフェニルアミン(617mg, 3.29mmo 1)の1,2ージクロロベンゼン(8mL)溶液に、ビス(2ークロロエチル)アミン塩酸塩(705mg,3.95mmo1)を加え、窒素雰囲気下、外温200℃で撹拌した。反応途中、反応容器内に窒素気流を吹き付けて、反応系中の塩化水素ガスを除去した。この操作を数回繰り返した。5時間後に、反応液を室温まで空冷し、その反応液に炭酸カリウム水溶液、酢酸エチル及びメタノールを加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して標題化合物387mgを褐色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₂)

 δ : 1.54-1.63 (m, 4H), 1.78-1.84 (m, 2H), 2.23-2.27 (m, 2H), 2.55-2.58 (m, 2H), 2.92-3.01 (m, 8H), 5.85 (t, J= 6.4Hz, 1H), 6.94-6.98 (m, 2H), 7.09 (ddd,

J= 7.6, 1.6, 1.6Hz, 1H), 7.20 (ddd, J= 8.0, 7.6, 1.6Hz, 1H). NHの1Hは特定できなかった。

[0281]

(45b)

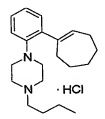
5

10

15

20

1-ブチル-4-(2-シクロヘプタ-1-エニルフェニル) ピペラジン 塩酸塩



実施例 (45a) で製造された1-(2-シクロへプター1-エニルフェニル) ピペラジン (20mg, 0.0780mmol) のテトラヒドロフラン (1m L) 溶液に、プチルアルデヒド (0.009mL, 0.1014mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (21.5mg, 0.1014mmol) および酢酸 (0.009mL, 0.1482mmol) を加え、室温で23時間10分撹拌した。

反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を濃縮し得た残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘプタン) で精製して、1-ブチルー4-(2-シクロヘプター1-エニルフェニル) ピペラジン19mgを無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 $\delta:0.94$ (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.35 (tq, J= 7.2, 7.2Hz, 2H), 1.48-1.61 (m, 8H), 1.78-1.84 (m, 2H), 2.23-2.27 (m, 2H), 2.37-2.40 (m, 2H), 2.54-2.57 (m, 4H), 3.03 (brs, 4H), 5.85 (t, J= 6.4Hz, 1H), 6.93-6.99 (m, 2H), 7.08 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H), 7.19 (ddd, J= 8.8, 7.2, 1.6Hz, 1H).

これをジクロロメタン (1 ml) に溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液 (0.

0304mL, 0. 1216mmol) を加えた。

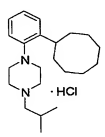
この溶液を窒素ガスの吹きつけにより濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加え固化させた。次いでこの固体を超音波処理により粉砕して、上澄みのジエチルエーテル溶液を除去した。これを減圧乾燥し、無色固体の標題化合物20.3mgを得た。

MS m/e (ESI) 313 (MH^+).

[0282]

(実施例46)

1-(2-シクロオクチルフェニル)-4-イソブチルピペラジン 塩酸塩



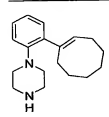
10

5

[0283]

(46a)

1- (2-シクロオクター1-エニルフェニル) ピペラジン



15

2 - シクロオクター1 - エニルフェニルアミン (140 mg, 0.695 mm o 1) の1, 2 - ジクロロベンゼン (2 mL) 溶液に、ビス (2 - クロロエチル) アミン塩酸塩 (149 mg, 0.835 mm o 1) を加え、窒素雰囲気下、外温 200℃で撹拌した。反応途中、反応容器内に窒素気流を吹き付けて、反応系中の塩化水素ガスを除去した。この操作を数回繰り返した。9時間後に、室温ま

で空冷した。反応液に炭酸カリウム水溶液、酢酸エチルおよびメタノールを加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して標題化合物100mgを褐色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

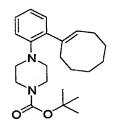
 δ : 1.35-1.77 (m, 8H), 2.23-2.28 (m, 2H), 2.74-2.77 (m, 2H), 2.94-3.02 (m, 8H), 5.63 (t, J= 8.0Hz, 1H), 6.93-6.97 (m, 2H), 7.08 (dd, J= 7.6, 2.0Hz, 1H), 7.21 (ddd, J= 7.6, 7.6, 2.0Hz, 1H).

10 NHの1Hは特定できなかった。

[0284]

(46b)

4-(2-シクロオクター1-エニルフェニル) ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル



15

20

5

実施例(46a)で製造された1-(2-シクロオクター1-エニルフェニル)ピペラジン(100mg, 0.37mmol)をジクロロメタン(2.3mL)に溶解させ、そこに二炭酸ジェーブチル(96.9mg, 0.444mmol)とトリエチルアミン(0.0645mL, 0.463mmol)を加え、室温下13時間撹拌した。さらにそこに二炭酸ジェーブチル(15mg, 0.0687mmol)と4ージメチルアミノピリジン(10mg, 0.0819mmol)を加え、さらに室温下30分間撹拌した。

反応液に飽和塩化ナトリウム水溶液を加えて、ジクロロメタンで2回抽出した。分取した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物128mgを淡黄色油状物として得た。

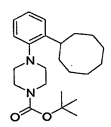
¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 1.35-1.70 (m, 17H), 2.23-2.28 (m, 2H), 2.71-2.74 (m, 2H), 2.95-2.98 (m, 4H), 3.47-3.50 (m, 4H), 5.62 (t, J= 8.0Hz, 1H), 6.91 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H), 6.96 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.6Hz, 1H), 7.08 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H), 7.21 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.6Hz, 1H).

[0285]

(46c)

<u>4-(2-シクロオクチルフェニル)</u>ピペラジン-1-カルボン酸 t ーブチルエステル



15

5

10

実施例(46b)で製造された4-(2-シクロオクター1-エニルフェニル) ピペラジン<math>-1-カルボン酸 t-プチルエステル(128mg, 0.345mm o 1)、10%パラジウムカーボン(50mg, 含水)およびメタノール(8mL) の混合物を、水素ガス雰囲気下、室温常圧で 3 時間撹拌した。

20

反応液を濾過して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣に新たに10%パラジウムカーボン(130mg,含水)とメタノール(5mL)ーテトラヒドロフラン(3mL)の混合溶液を加え、 $4\sim5$ 気圧の水素ガス雰囲気下、室温でさら

に1時間30分撹拌した。

反応液を濾過して得た濾液を減圧下濃縮して、標題化合物の粗生成物を淡黄色 油状物として得た。これを精製することなく次の反応で用いた。

[0286]

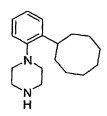
(46d)

5

10

15

1-(2-シクロオクチルフェニル) ピペラジン



実施例(46c)で製造された4-(2-シクロオクチルフェニル)ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルの粗生成物、1,2-ジクロロエタン(2mL)および水(0.2mL)の混合物に、トリフルオロ酢酸(0.500mL、6.490mmol)加え、室温で5時間30分撹拌した。その混合物に、炭酸カリウム水溶液を加えて塩基性にした。次いでここに酢酸エチルを加えて酢酸エチルで3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物75mgを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₂)

 δ : 1.55-1.72 (m, 14H), 2.83-2.85 (m, 4H), 3.02-3.05 (m, 4H), 3.48-3.54 (m, 1H), 7.03-7.14 (m, 3H), 7.19 (dd, J= 7.6, 4.4Hz, 1H).

20 NHの1Hは特定できなかった。

[0287]

(46e)

1-(2-シクロオクチルフェニル)-4-イソプチルピペラジン 塩酸塩

5

10

実施例(46d)で製造された1-(2-シクロオクチルフェニル)ピペラジン(7mg, 0.0257mmol)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液に、イソブチルアルデヒド(2.4mg, 0.0334mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(7.1mg, 0.0334mmol)および酢酸(0.0028mL, 0.0448mmol)を加え、室温で17時間10分撹拌した。この反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を濃縮して得た残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して1-(2-シクロオクチルフェニル)-4-イソブチルピペラジン4.3mgを無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.93 (d, J= 6.8Hz, 6H), 1.46-1.88 (m, 15H), 2.16 (d, J= 7.2 Hz, 2H), 2.55 (brs, 4H), 2.88-2.90 (m, 4H), 3.46-3.52 (m, 1H), 7.02-7.13 (m, 3H), 7.18 (dd, J= 7.2, 1.6Hz, 1H).

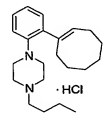
15 これをジクロロメタン(1 m L)に溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液(0 . 0066 m L, 0. 0262 m m o 1)を加えた。この溶液を減圧下濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、次いで超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去して得られた残渣固体を減圧乾燥することにより、標題化合物 4. 4 m g を無色固体として得た。

20 MS m/e (ESI) 329 (MH⁺).

[0288].

(実施例47)

1-プチル-4-(2-シクロオクタ-1-エニルフェニル)ピペラジン 塩酸 塩



5

10

20

実施例(46a)で製造された1-(2-シクロオクタ-1-エニルフェニル)ピペラジン(11mg, 0.0407mmol)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液に、ブチルアルデヒド(0.0047mL, 0.0529mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(11.2mg, 0.0529mmol) および酢酸(0.0044mL, 0.0773mmol)を加え、室温で14時間20分撹拌した。その反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を濃縮し得た残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して1-ブチルー4ー(2-シクロオクタ-1-エニルフェニル)ピペラジン9.9mgを無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.93 (t, J= 7.6Hz, 3H), 1.30-1.62 (m, 12H), 2.23-2.28 (m, 2H), 2.35-2.39 (m, 2H), 2.54 (brs, 4H), 2.73-2.76 (m, 2H), 3.07 (brs, 4H), 5.63 (t, J= 8.4Hz, 1H), 6.92-6.96 (m, 2H), 7.07 (dd, J= 7.6, 2.0Hz, 1H), 7.20 (ddd, J= 8.8, 7.6, 2.0Hz, 1H).

これをジクロロメタン (1 m L) に溶解し、4 N 塩化水素酢酸エチル溶液 (0 . 0 1 5 m L, 0. 0 6 0 6 m m o 1) を加えた。

この溶液を減圧下濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ 、超音波処理で粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去して得た残渣固

体を減圧乾燥して、淡褐色固体の標題化合物 1 0. 9 m g を得た。 MS m/e (ESI) 327 (MH⁺).

[0289]

(実施例48)

5

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

実施例(39e)で製造された1-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)
-2-スピロ[5.5]ウンデカ-2-エン-3-イル-フェニル]ピペラジン(
20mg, 0.0472mmol)、2-ブロモエチルメチルエーテル(0.00
49mL, 0.0519mmol)、炭酸カリウム(11.1mg, 0.0803
mmol)およびアセトニトリル(1mL)の混合物を、外温80℃で5時間撹拌した。その反応混合物に酢酸エチルおよび飽和食塩水を加えて、酢酸エチルで
3回抽出した。分取した有機層を濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製後、1-(2-メトキシエチル)-4-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ[5.5]ウンデカ-2-エン-3-イルフェニル]ピペラジンを得た。

δ: 1.33-1.56 (m, 10H), 1.61-1.75 (m, 4H), 1.94-2.05 (m, 4H), 2.42-2.48 (m, 2H), 2.56 (brs, 4H), 2.60 (t, J= 5.6Hz, 2H), 2.82 (ddd, J= 12.8, 10.0, 2.8Hz, 2H), 2.95 (brs, 4H), 3.27-3.35 (m, 1H), 3.36 (s, 3H), 3.37 (s, 3H), 3.40-3.47 (m, 2H), 3.53 (t, J= 5.6Hz, 2H), 5.58 (t, J= 1.6Hz, 1H), 6.70 (d, J= 3.2Hz,

1H), 6.75 (dd, J=8.8, 3.2Hz, 1H), 6.89 (d, J=8.8Hz, 1H).

これをジクロロメタン(1 m L)に溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液($0 \cdot 0 \cdot 2 \cdot 3 \cdot 6 m L$, $0 \cdot 0 \cdot 9 \cdot 4 \cdot 4 \cdot m m \circ 1$)を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、次いでその固体を超音波処理にて粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去して得た残渣固体を減圧乾燥して、淡黄色固体の標題化合物 $1 \cdot 6 \cdot 8 \cdot m \cdot g \cdot 8 \cdot e$

MS m/e (ESI) $482 (MH^{+})$.

[0290]

(実施例49)

5

10 (R) - 1 - プチル - 4 - [2 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキシル) - 4 - (3 - メトキシピペリジン - 1 - イル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

[0291]

(49a)

15 (R) - 3 - メトキシピペリジン 塩酸塩

20

(R) -3-ヒドロキシピペリジン(2.709g,19.7mmol)、二炭酸ジtープチル(4.04g,31.5mmol)、ジクロロメタン(8mL)、トリエチルアミン(5.76mL,41.34mmol)および4ージメチルアミノピリジン(241mg,1.97mmol)の混合物を、室温下4時間20分撹拌した。反応液に二炭酸ジtープチル(1.516g,11.82mmol)

)、トリエチルアミン(1.91mL,11.82mmol)及び4ージメチルアミノピリジン(120mg,0.985mmol)を追加し、さらに室温にて4日間撹拌した。この反応混合物に、塩化アンモニウム水溶液を加えて、ジエチルエーテルで2回抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下濃縮し、(R)ー3ーヒドロキシピペリジン-1ーカルボン酸 tープチルエステルの粗生成物を得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

10

15

20

 δ :1.63-1.75 (m, 1H), 1.79-1.98 (m, 2H), 2.00-2.11 (m, 1H), 2.99-3.22 (m, 3H), 3.28-3.36 (m, 1H), 3.41 (s, 3H), 3.62-3.65 (m, 1H).

25 NHの1Hは特定できなかった。

[0292]

(49b)

5

10

15

20

(R) - 1 - プチル - 4 - [2 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキシル) - 4 - (3 - メトキシピペリジン - 1 - イル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (21c) で製造された1- [4-ブロモ-2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] -4-ブチルピペラジン (37. 4mg, 0. 0918mmol)、実施例 (49a) で製造した (R) -3-メトキシピペリジン 塩酸塩 (16.7mg, 0.110mmol)、リン酸三カリウム (170mg, 0.801mmol)、酢酸パラジウム (II) (8.2mg, 0.0365mmol)、トリーtープチルホスホニウムテトラフルオロボレート (32mg, 0.110mmol) およびキシレン (1.5mL) の混合物を、窒素雰囲気下、外温100℃で4時間30分撹拌した。その混合物を、室温まで空冷した後、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、(R) -1-ブチルー4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(3-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル] ピペラジン24mgを無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

δ: 0.94 (t, J= 7.6Hz, 3H), 0.97 (s, 3H), 1.01 (s, 3H), 1.22-1.72 (m, 14H), 1.82-1.86 (m, 1H), 2.02-2.30 (m, 1H), 2.39-2.43 (m, 2H), 2.58 (brs, 4H), 2.66 (dd, J= 11.6, 8.4Hz, 1H), 2.74 (ddd, J= 11.2, 11.2, 2.8Hz, 1H), 2.82-2.88 (m, 4H), 2.90-3.00 (m, 1H), 3.31-3.38 (m, 1H), 3.39-3.46 (m, 4H), 3.60 (dd, J= 11.6, 3.6Hz, 1H), 6.74 (dd, J= 8.8, 2.8Hz, 1H), 6.86 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.06 (d, J= 8.8Hz, 1H).

これをジクロロメタン (1 m L) に溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液 (0. 0273 m L, 0. 109 m m o l) を加えた。

この溶液を濃縮して得られた残渣に、ジエチルエーテルを加えて固化させ、超音波処理し粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去して得た固体を減圧乾燥し、無色固体の標題化合物 2 4. 2 m g を得た。

MS m/e 442 (ESI) (MH 4).

[0293]

(実施例50)

5

10

(S) - 1 - シクロプロピルメチルー4 - [2 - (4, 4 - ジエチルシクロヘキシル) - 4 - (3 - メトキシピペリジン - 1 - イル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

[0294]

(50a)

15 (S) - 3 - メトキシピペリジン 塩酸塩

- (S) -3-ビドロキシピペリジン(2g, 14.5mmol)を出発原料に用い、実施例(49a)と同様の条件および手順で反応を行った。さらに同様の後処理を行い、標題化合物の粗生成物 3.237gを橙色油状物として得た。
- 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1.63-1.77 (m, 1H), 1.78-1.96 (m, 2H), 1.98-2.09 (m, 1H), 2.99-3.22 (m,

3H), 3.26-3.34 (m, 1H), 3.41 (s, 3H), 3.62-3.65 (m, 1H). NHの1Hは特定できなかった。

[0295]

(50b)

5

10

15

20

(S) -4-[2-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)-4-(3-メトキシピペリジン-1-イル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステル

実施例 (38c) で製造した4-[4-プロモー2-(4,4-ジエチルシクロへキシル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル (153mg,0.32mmo1)、実施例 (50a) で製造した (S) -3-メトキシピペリジン 塩酸塩 (72.8mg,0.48mmo1)、ナトリウム tープトキシド (200mg,2.08mmo1)、酢酸パラジウム (II) (14.4mg,0.064mmo1)、トリー tープチルホスホニウムテトラフルオロボレート (57.7mg,0.192mmo1) およびキシレン (4mL) の混合物を窒素雰囲気下、外温100℃で6時間10分撹拌した。その反応混合物に、ナトリウム tープトキシド (100mg,1.04mmo1)、酢酸パラジウム (II) (7.2mg,0.032mmo1) およびトリー tープチルホスホニウムテトラフルオロボレート (27.9mg,0.096mmo1) を追加し、窒素雰囲気下、外温100℃でさらに1時間撹拌した。その反応混合物を室温まで空冷した後、その混合物をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、標題化合物59mgを褐色油状物として得た。 'H-NMR (400MHz, CDC1₃)

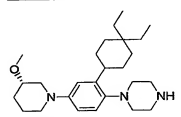
 δ : 0.79 (t, J= 7.2Hz, 3H), 0.81 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.14-1.71 (m, 23H), 1.83-1.92 (m, 1H), 2.03-2.10 (m, 1H), 2.65-2.82 (m, 10H), 2.92-3.01 (m, 1H), 3.33-3.47 (m, 5H), 3.57-3.62 (m, 1H), 6.74 (dd, J= 8.8, 3.2Hz, 1H), 6.85 (d, J= 3.2Hz, 1H), 6.99 (d, J= 8.8Hz, 1H).

[0296]

(50c)

5

(S) -1-[2-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)-4-(3-メトキシ ピペリジン-1-イル) フェニル] ピペラジン



10 実施例(50b)で製造された(S)-4-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(3-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル(59mg,0.1148mmol)をジクロロメタン(0.7mL)-水(1滴)の混合溶媒に溶かした。そこにトリフルオロ酢酸(0.177mL,2.296mmol)を加え、同条件下15時間20分撹拌した。反応混合物に炭酸カリウム水溶液を加えて塩基性にした。これを酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を減圧下濃縮し、(S)-1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(3-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジンの粗生成物を褐色油状物として得た。これを精製することなく次反応に用いた。

20 [0297]

(50d)

(S) - 1 - シクロプロピルメチル-4 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキシル) - 4 - (3 - メトキシピペリジン-1 - イル) フェニル] ピペラジン 塩

酸塩

5

10

20

実施例 (50c) で製造された (S)-1-[2-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)-4-(3-メトキシピペリジン-1-イル) フェニル] ピペラジンの粗生成物のテトラヒドロフラン <math>(1mL) 溶液に、シクロプロパンカルバルデヒド (0.0056mL,0.07462mmo1)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (16mg,0.07462mmo1) および酢酸 (0.0062mL,0.1091mmo1) を加え、室温下5時間撹拌した。

反応後、この反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで3回抽出した。分取した有機層を濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して(S)-1-シクロプロピルメチル-4-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(3-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

δ: O. 23-0. 27 (m, 2H), O. 52-0. 57 (m, 2H), O. 79 (t, J= 7. 6Hz, 3H), O. 81 (t, J= 7. 6Hz, 3H), O. 86-0. 97 (m, 1H), 1. 14-1. 72 (m, 14H), 1. 84-1. 91 (m, 1H), 2. 04-2. 10 (m, 1H), 2. 33 (d, J= 6. 8Hz, 2H), 2. 63-2. 77 (m, 6H), 2. 84-2. 99 (m, 5H), 3. 33-3. 45 (m, 5H), 3. 58-3. 62 (m, 1H), 6. 74 (dd, J= 8. 4, 2. 8Hz, 1H), 6. 85 (d, J= 2. 8Hz, 1H), 7. 08 (d, J= 8. 4Hz, 1H).

これをジクロロメタン(1 m L)に溶解し、4 N 塩化水素酢酸エチル溶液(0 . 0 2 8 7 m L, 0. 1 1 4 8 m m o l)を加えた。この溶液を濃縮して得た残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去して得た固体を減圧乾燥し、褐色固体の標題化合物

17.5mgを得た。

MS m/e 468 (ESI) (MH †).

[0298]

(実施例51)

5

10

15

20

1-シクロペンチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (8 b) で製造された1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (25 mg, 0.0832 mmol)、シクロペンタノン (9.1 mg, 0.108 mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (33.5 mg, 0.158 mmol) および酢酸 (0.009 mL, 0.158 mmol)を加え、室温で1時間40分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を濃縮して得た残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して1-シクロペンチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジンを無色油状物として得た。 「H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 $\delta: 0.92$ (s, 6H), 1.13 (s, 6H), 1.16-1.36 (m, 6H), 1.39-1.51 (m, 4H), 1.66-1.76 (m, 2H), 1.86-1.96 (m, 2H), 2.48-2.58 (m, 1H), 2.67 (brs, 4H), 2.89-2.98 (m, 4H), 3.52-3.61 (m, 1H), 7.04-7.14 (m, 3H), 7.21 (d, J= 8.8Hz, 1H).

これをジクロロメタン (1 m L) に溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液 (0 . 0416 m L, 0. 166 m m o 1) を加えた。この溶液を澱縮し、得られた

残渣にジェチルエーテルを加えて固化させ、超音波処理で粉砕した。上澄みのジェチルエーテル溶液を除去して得た固体を減圧乾燥して、無色固体の標題化合物 24.3mgを得た。

MS m/e 369 (ESI) (MH⁺).

[0299]

(実施例52)

5

15

20

1-(2-メチルスルファニルエチル) <math>-4-[2-(3,3,5,5-テトラ] メチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (8 b) で製造された $1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (<math>100 \,\mathrm{mg}, 0.333 \,\mathrm{mmol}$)、2-ク

ロロエチルメチルスルフィド (38.7mg, 0.349mmo1)、炭酸カリウ

ム (78.2 mg, 0.566 mm o 1) およびアセトニトリル (2 m L) の混合物を、外温80℃で8時間30分撹拌した。反応混合物を濃縮し、得られた残

渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/へプタン)で精製

後、無色固体の1-(2-メチルスルファニルエチル)-4-[2-(3, 3,

5、5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン88mgを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 $\delta : 0.93$ (s, 6H), 1.12-1.46 (m, 12H), 2.14-2.18 (m, 2H), 2.55-2.75 (m, 9H),

2. 93 (t, J=4.8Hz, 4H), 3. 48-3. 60 (m, 1H), 7. 05-7. 17 (m, 3H), 7. 23 (dd, J= $\frac{1}{2}$

7.6, 2.8Hz, 1H).

1-(2-1)

ラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(22mg, 0.0588mm o 1)をジクロロメタン(1.5mL)に溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液(0.0294mL, 0.1175mmol)を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、上澄みのジエチルエーテル溶液を除去した。得られた固体を減圧乾燥することにより、無色固体の標題化合物 14mg を得た。

MS m/e (ESI) $375(MH^{+})$.

[0300]

(実施例53)

5

15

20

10 <u>1-(2-シクロプロピルエチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチ</u> ルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

シクロプロピルアセトアルデヒドの1, 2-ジクロロエタン溶液(0.29M相当,5mL)に、実施例(8b)で製造された1-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(25mg,0.0832mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(22.9mg,0.108mmol)および酢酸(0.009mL,0.158mmol)を加え、室温で20分間撹拌した。その反応混合物に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで2回抽出した。得られた有機層を濃縮し得た残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、1-(2-シクロプロピルエチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン20.9mgを無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.05-0.08 (m, 2H), 0.42-0.46 (m, 2H), 0.63-0.73 (m, 1H), 0.93 (s, 6H), 1.10-1.48 (m, 14H), 2.50-2.53 (m, 2H), 2.61 (brs, 4H), 2.92 (dd, J= 4.4, 4.4Hz, 4H), 3.52-3.63 (m, 1H), 7.05-7.17 (m, 3H), 7.22 (dd, J= 7.2, 1.2Hz, 1H).

これをジクロロメタン($1 \, \text{mL}$)に溶解し、 $4 \, \text{N塩化水素酢酸エチル溶液}$ (0. $0 \, 2 \, 8 \, 3 \, \text{mL}$, $0 \, . \, \, 1 \, 1 \, 3 \, \text{mmo}$ 1)を加えた。この溶液を濃縮し得られた残渣に、ジエチルエーテルを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去して得た固体を、減圧乾燥して、無色固体の標題化合物 $1 \, 5 \, . \, 6 \, \text{mg}$ を得た。

MS m/e 369 (ESI) (MH $^{+}$).

[0301]

(実施例54)

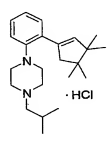
5

10

15

20

1-イソブチル-4-[2-(3,3,4,4-テトラメチルシクロペンタ-1 -エニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩



[0302]

(54a)

トリフルオロメタンスルホン酸3,3,4,4-テトラメチルシクロペンタ-1 -エニルエステル

5

10

窒素雰囲気下、3,3,4,4ーテトラメチルシクロペンタノン(860mg,6.12mmo1)の無水テトラヒドロフラン(10mL)溶液を、内温ー72℃に冷却した。撹拌したその溶液に、ビス(トリメチルシリル)アミドリチウム(1Mテトラヒドロフラン溶液、7.34mL,7.34mmo1)を30分間かけて徐々に滴下した。同条件下で30分間撹拌した後、その反応液にNーフェニルビス(トリフルオロメタンスルホンイミド)(2.41g,6.73mmo1)の無水テトラヒドロフラン(18mL)溶液を加え、徐々に室温まで昇温させなが516時間30分撹拌した。その反応混合物に酢酸エチルと5N塩酸を加え、酢酸エチルで3回抽出した。分取した有機層を合わせて、5N塩酸で3回洗浄した。得られた有機層を、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルノヘプタン)で精製して標題化合物992mgを無色油状物として得た。

15 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.97 (s, 3H), 0.98 (s, 3H), 1.017 (s, 3H), 1.023 (s, 3H), 2.39 (d, J= 1.6Hz, 2H), 5.39 (t, J= 1.6Hz, 1H).

[0303]

(54b)

20 <u>1ーニトロー2ー(3,3,4,4ーテトラメチルシクロペンター1ーエニル)</u> ベンゼン

実施例(54a)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸3,3,4,4
ーテトラメチルシクロペンター1ーエニルエステル(992mg,3.64mm
o1)、2ーニトロフェニルボロン酸(729mg,4.37mmo1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(219mg,0.189mm
o1)、2N炭酸ナトリウム水溶液(3.64mL)、トルエン(12.5mL)およびエタノール(6.3mL)の混合物を、窒素雰囲気下、外温90℃で6時間撹拌した。その反応混合物を室温まで空冷し、酢酸エチルおよび飽和食塩水を加えて、酢酸エチルで2回抽出した。分取した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、淡褐色油状物の標類化合物891mgを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.98 (s, 6H), 1.02 (s, 6H), 2.40 (d, J= 1.6Hz, 2H), 5.59 (t, J= 1.6Hz, 1H), 7.25-7.34 (m, 2H), 7.47 (ddd, J= 8.0, 7.2, 1.2Hz, 1H), 7.70 (dd, J= 8.0, 1.2Hz, 1H).

[0304]

(54c)

2-(3, 3, 4, 4-テトラメチルシクロペンタ-1-エニル)フェニルアミ

20 <u>ン</u>

5

10

実施例 (54b) で製造された1-ニトロ-2-(3, 3, 4, 4-テトラメ

チルシクロペンター1ーエニル)ベンゼン(441mg, 1.8mmol)、エタノール(10mL)、水(3.3mL)の混合物に、塩化アンモニウム(48.1mg, 0.899mmol)と鉄粉(352mg, 6.3mmol)を加え、外温90℃で5時間撹拌した。この反応混合物に、塩化アンモニウム(9.63mg, 0.18mmol)と鉄粉(100mg, 1.8mmol)を追加し、外温75℃でさらに12時間撹拌した。その反応混合物を室温まで冷却した後に濾過した。滤液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物331mgを無色油状物として得た。

10 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

20

 δ : 0.99 (s, 6H), 1.02 (s, 6H), 2.54(d, J= 1.2Hz, 2H), 3.93 (brs, 2H), 5.74 (t, J= 1.2Hz, 1H), 6.68-6.74 (m, 2H), 6.99-7.06 (m, 2H).

[0305]

(54d)

15 <u>1- [2-(3, 3, 4, 4-テトラメチルシクロペンタ-1-エニル) フェニ</u>ル] ピペラジン

実施例 (54c) で製造された 2-(3,3,4,4-F) ラメチルシクロペンター1-エニル) フェニルアミン (331mg,1.54mmol)、1,2-ジクロロベンゼン (4.7mL) およびビス (2ークロロエチル) アミン塩酸塩 (330mg,1.85mmol) の混合物を、窒素雰囲気下、外温 200 で9時間撹拌した。その反応途中、数回にわたり反応容器内に窒素気流を吹き付けて、反応系中の塩化水素ガスを除去した。反応混合物を室温まで空冷し、炭酸カ

リウム水溶液、酢酸エチルおよびメタノールを加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/~プタン)で精製して標題化合物223mgを褐色油状物として得た

5 .

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

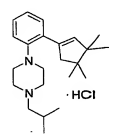
 δ : 0.97 (s, 6H), 1.00 (s, 6H), 2.60 (d, J= 1.4Hz, 2H), 2.90-2.96 (m, 4H), 2.98-3.02 (m, 4H), 6.00 (t, J= 1.4Hz, 1H), 6.94-6.99 (m, 2H), 7.15-7.19 (m, 2H).

10 NHの1Hは特定できなかった。

[0306]

(54e)

1-イソブチル-4-[2-(3, 3, 4, 4-テトラメチルシクロペンタ-1 -エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩



15

20

実施例 (54d) で製造された1-[2-(3,3,4,4-テトラメチルシクロペンター1-エニル) フェニル] ピペラジン (20mg,0.0703mm o1) のテトラヒドロフラン (1mL) 溶液に、イソプチルアルデヒド (6.6 mg,0.0914mmo1)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (19.4mg,0.0914mmo1) および酢酸 (0.0076mL,0.134mmo1) を加え、室温で4時間撹拌した。その混合物に、イソプチルアルデヒド (6.6mg,0.0914mmo1)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム

(19.4mg, 0.0914mmol) および酢酸(0.0076mL, 0.134mmol) を追加し、さらに室温で3時間撹拌した。反応混合物に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を濃縮して得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、1ーイソブチルー4ー[2ー(3,3,4,4ーテトラメチルシクロペンター1ーエニル)フェニル]ピペラジン4.3mgを無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

10

15

 $\delta:0.92$ (d, J= 6.4Hz, 6H), 0.97 (s, 6H), 1.00 (s, 6H), 1.76-1.86 (m, 1H), 2.14 (d, J= 7.6Hz, 2H), 2.52 (brs, 4H), 2.59 (d, J= 1.6Hz, 2H), 2.98 (brs, 4H), 5.98 (t, J= 1.6Hz, 1H), 6.92-7.00 (m, 2H), 7.14-7.18 (m, 2H).

これをジクロロメタン(1 m L)に溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液(0.063 m L,0.0253 m m o 1)を加えた。この溶液を減圧下濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去して得た固体を減圧乾燥して、無色固体の標題化合物4.8 m g を得た。

MS m/e (ESI) 341 (MH $^+$).

[0307]

(実施例55)

20 1-プロピルー4-[2-(3, 3, 4, 4-テトラメチルシクロペンチル)フ

[0308]

(55a)

2-(3, 3, 4, 4-テトラメチルシクロペンチル) フェニルアミン

5

10

実施例 (54b) で製造された1ーニトロー2ー(3,3,4,4ーテトラメチルシクロペンター1ーエニル) ベンゼン (450mg,1.83mmol)、10%パラジウムカーボン (200mg,含水) およびメタノール (40mL) の混合物を、水素ガス雰囲気下、室温常圧で3時間30分撹拌した。反応混合物を濾過して、濾液に10%パラジウムカーボン (200mg,含水) および4N塩化水素酢酸エチル溶液 (0.915mL,3.66mmol)を加え、水素ガス雰囲気下、室温常圧でさらに13時間30分撹拌した。反応混合物を濾過して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/~プタン)で精製して、褐色油状物の標題化合物295mgを得た

15 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.96 (s, 6H), 0.97 (s, 6H), 1.80 (dd, J= 13.2, 8.8Hz, 2H), 2.01 (dd, J= 13.2, 9.2Hz, 2H), 3.15-3.36 (m, 3H), 6.67 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 6.76 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.2 Hz, 1H), 7.00 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.23 (d, J= 7.6Hz, 1H).

20 [0309]

(5.5b)

1-[2-(3, 3, 4, 4-テトラメチルシクロペンチル) フェニル] ピペラジン

5

10

15

20

実施例(55a)で製造された2-(3,3,4,4-F)ラメチルシクロペンチルフェニル)アミン(295mg,1.36mmol)、1,2-ジクロロベンゼン(3.84mL)およびビス(2-クロロエチル)アミン塩酸塩(291mg,1.63mmol)の混合物を、窒素雰囲気下、外温200℃で5時間30分撹拌した。反応途中、反応容器内に窒素気流を吹き付けて、反応液中の塩化水素ガスを除去した。反応混合物を室温まで冷却し、炭酸カリウム水溶液、酢酸エチルおよびメタノールを加えて、酢酸エチルで30回抽出した。得られた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物207mgを褐色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.98 (s, 6H), 1.01 (s, 6H), 1.68 (dd, J= 13.2, 9.2Hz, 2H), 1.96 (dd, J= 13.2, 9.2Hz, 2H), 2.80-2.87 (m, 4H), 2.98-3.04 (m, 4H), 3.94 (tt, J= 9.2, 9.2Hz, 1H), 7.05-7.16 (m, 3H), 7.37 (dd, J= 7.2, 1.6Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0310]

(55c)

1-プロピルー4ー [2-(3,3,4,4-テトラメチルシクロペンチル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

5

10

15

20

実施例(55b)で製造された1-[2-(3,3,4,4-テトラメチルシクロペンチル)フェニル]ピペラジン(20mg,0.0698mmol)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液に、プロピオンアルデヒド(0.0065mL,0.0908mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(19.2mg,0.0908mmol)および酢酸(0.0076mL,0.133mmol)を加え、室温で3時間撹拌した。反応混合物に、プロピオンアルデヒド(0.0065mL,0.0908mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(19.2mg,0.0908mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(19.2mg,0.0908mmol)および1,2-ジクロロエタン(1mL)を追加し、室温でさらに18時間30分撹拌した。その反応混合物に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、1-プロピルー4-[2-(3,3,4,4-テトラメチルシクロペンチル)フェニル]ピペラジン1.2mgを無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ:0.94 (t, J= 7.2Hz, 3H), 0.98 (s, 6H), 1.01 (s, 6H), 1.50-1.59 (m, 2H), 1.68 (dd, J= 13.2, 9.6Hz, 2H), 1.96 (dd, J= 13.2, 9.6Hz, 2H), 2.36-2.40 (m, 2H), 2.61 (brs, 4H), 2.91-2.93 (m, 4H), 3.92 (tt, J= 9.6, 9.6Hz, 1H), 7.06-7.15 (m, 3H), 7.36 (d, J= 7.2Hz, 1H).

これをジクロロメタン (1 m L) に溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液 (0. 0018 m L, 0. 0730 m m o 1) を加えた。この溶液を減圧下濃縮し、

得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。固体を濾取した後、それを減圧乾燥し、無色固体の標題化合物1.7mgを得た。

MS m/e (ESI) 329 (MH^{+}) .

[0311]

5

(実施例56)

4- [4- (4-ペンチルピペラジン-1-イル) - 3-スピロ [2.5] オクタ-5-エン-6-イルフェニル] モルホリン 塩酸塩

10 [0312]

(56a)

4- (4-モルホリン-4-イル-2-スピロ [2.5] オクタ-5-エン-6 -イルフェニル) ピペラジン-1-カルボン酸 t -ブチルエステル

4-(4-モルホリン-4-イル-2-トリフルオロメタンスルホニルオキシフェニル) ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル(1.49g,3.01mmol)、1,2-ジメトキシエタン(15ml)、水(1ml)、実施例(34b) で製造された4,4,5,5-テトラメチル-2-スピロ[2.5] オクター5-エン-6-イルー[1,3,2] ジオキサボロラン(1.13g,4.

20 82mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(27

8 mg, 0.241 mm o 1) およびリン酸三カリウム(1.23g, 5.78 mm o 1) の混合物を、窒素雰囲気下に外温80~90℃で13時間20分撹拌した。反応混合物に、酢酸エチルと飽和食塩水を加えて、酢酸エチルで3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、乾燥剤を濾去した後、濾液を減圧下濃縮した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、無色固体の標題化合物1.23gを得た。

[0313]

(56b)

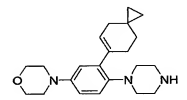
5

10

15

20

4- (4-ピペラジン-1-イル-3-スピロ [2.5] オクター5-エンー6 -イルフェニル) モルホリン



実施例(5 6 a)において製造された 4-(4-モルホリン-4- 1) スピロ [2.5] オクター5ーエンー6ーイルフェニル)ピペラジンー1ーカルボン酸 t-ブチルエステル(1.2 3 g, 2.7 1 mm o 1)を出発原料に用いて、実施例(4 f)と同様に反応させ、同様の後処理を行い、淡褐色固体の標題化合物 1.3 0 g を得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ :0.32-0.40 (m, 4H), 1.50 (t, J= 6.4Hz, 2H), 2.02-2.06 (m, 2H), 2.53 (d, J= 1.6Hz, 2H), 3.05-3.18 (m, 12H), 3.85 (t, J= 4.8Hz, 4H), 5.69-5.73 (m, 1H), 6.74 (d, J= 2.4Hz, 1H), 6.78 (dd, J= 9.6, 2.4Hz, 1H), 6.94 (d, J= 9.6Hz, 1H). NHの1Hは特定できなかった。

[0314].

(56c)

4- [4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ [2.5] オク ター5-エン-6-イルフェニル] モルホリン 塩酸塩

5

10

20

実施例 (56b) で製造された4-(4-ピペラジン-1-イル-3-スピロ [2.5] オクタ-5-エン-6-イルフェニル) モルホリン (330mg, 0.933mmol) のテトラヒドロフラン (10mL) 溶液に、バレルアルデヒド (104.5mg, 1.214mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (257.2mg, 1.214mmol) および酢酸 (0.1015mL, 1.774mmol) を加え、室温で1時間30分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで3回抽出した。得られた有機層を、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/へキサン)で精製して標題化合物269mgを無色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

δ:0.33-0.38 (m, 4H), 0.91 (t, J= 6.8Hz, 3H), 1.24-1.38 (m, 4H), 1.48-1.55 (m, 4H), 2.02-2.05 (m, 2H), 2.34-2.38 (m, 2H), 2.47-2.62 (m, 6H), 2.99 (brs, 4H), 3.10-3.12 (m, 4H), 3.84-3.86 (m, 4H), 5.69-5.73 (m, 1H), 6.73-6.77 (m, 2H), 6.93 (d, J= 8.4Hz, 1H).

上記化合物の125mgをジクロロメタン(4mL)に溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液(0.147mL,0.590mmol)を加えた。この溶液を減圧下濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。固体を濾取し、それを減圧乾燥し、無色固体の標題化合物120mgを得た。

MS m/e (ESI) 424 (MH⁺).

[0315]

(実施例57)

5

10

15

1- [4-ブロモー2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]-4-ブチルピペラジン

[0316]

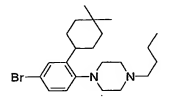
(57a)

 $1 - [4 - \vec{j} \ \Box \ \Xi - 2 - (4, 4 - \vec{\upsilon} \ \vec{J} \ \vec{J} \ \Box \ \vec{J} \ \vec$

実施例(3e)で製造された4-[4-プロモー2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル(1.5g,3.32mmol)、トリフルオロ酢酸(3mL、38.7mmol)およびジクロロメタン(6mL)の混合物を、室温で2時間30間撹拌した。反応液に飽和炭酸ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。残渣を減圧乾燥して、標題化合物の粗生成物1.21gを褐色油状物として得た。

20 [0317]

(57b)



実施例(57a)で製造された1-[4-ブロモー2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンの粗生成物(1.21g)、ブチルアルデヒド(0.35mL,3.98mmol)、酢酸(0.1mL,3.32mmol) およびテトラヒドロフラン(8mL)の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(1.1g,4.98mmol)を加えて、室温で2時間10分撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物901mgを黄色油状物として得た。

15 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.94 (t, J= 7.2Hz, 3H), 0.97 (s, 3H), 1.01 (s, 3H), 1.24-1.60 (m, 12H), 2.38-2.44 (m, 2H), 2.59 (brs, 4H), 2.82-2.97 (m, 5H), 6.97 (d, J= 8.8Hz, 1H), 7.24 (dd, J= 8.8, 2.4Hz, 1H), 7.33 (d, J= 2.4Hz, 1H).

[0318]

20 (実施例58)

1- [4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペリジン-4-カルボニトリル 塩酸塩

実施例 (57b) で製造された $1-[4-プロモー2-(4,4-\rifny)]$ クロヘキシル) フェニル $]-4-\rifny)$ クロヘキシル) フェニル $]-4-\rifny)$ (50mg,0.123mm o 1)、 ピペリジンー $4-\rifny)$ 力ルボニトリル塩酸塩 (27mg,0.185mm o 1)、 ナトリウム $t-\rifny)$ (47mg,0.492mm o 1)、 酢酸パラジウム (II) (3mg,0.0123mm o 1)、 トリー $t-\rifny)$ チラフルオロボレート (11mg,0.0369mm o 1) およびキシレン (1mL) の混合物を外温100℃で1時間撹拌した。

反応液をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して1-[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペリジン-4-カルボニトリル32mgを無色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

10

15

20

δ: 0.94 (t, J= 7.6Hz, 3H), 0.97 (s, 3H), 1.01 (s, 3H), 1.24-1.64 (m, 12H), 1.95-2.13 (m, 4H), 2.36-2.46 (m, 2H), 2.59 (brs, 4H), 2.72-2.79 (m, 1H), 2.86 (brs, 4H), 2.91-3.05 (m, 3H), 3.31-3.41 (m, 2H), 6.72 (dd, J= 8.8, 2.8Hz, 1H), 6.84 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.07 (d, J= 8.8Hz, 1H).

この化合物を酢酸エチルに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。 これを減圧濃縮した。残渣にヘキサンを加えて固化させ、超音波処理で粉砕した 。上澄みのヘキサン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物25mgを 無色固体として得た。

MS m/e (ESI) 437 (MH⁺).

[0319]

(実施例59)

5

10

15

20

<u>1-[4-アゼチジン-1-イル-2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フ</u> ェニル] -4-プチルピペラジン 塩酸塩

実施例(57b)で製造された $1-[4-プロモ-2-(4,4-\widetilde{\vee} \times \mathcal{F} + \nu \vee 2]$ クロヘキシル)フェニル $]-4-\widetilde{\vee} + \nu \vee 2$ (50 mg, 0.123 mm o 1)、アゼチジン塩酸塩(17 mg, 0.185 mm o 1)、ナトリウム $t-\widetilde{\vee}$ トキシド(47 mg, 0.492 mm o 1)、酢酸パラジウム(2)(3 mg, 0.0123 mm o 1)、トリー $t-\widetilde{\vee} + \nu \vee 2$ (1 mL)の混合物を外温100℃で3時間撹拌した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層をセライトに通して濾過した。この濾液に窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル $\ell + \nu \vee 2$ で精製して1- $\ell \vee 2$ (4,4- $\ell \vee 2$ チルシクロヘキシル)フェニル $\ell \vee 2$ (4,4- $\ell \vee 3$ チルシクロヘキシル)フェニル $\ell \vee 3$ (50 mg, 0)

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.94 (t, J= 7.6Hz, 3H), 0.96 (s, 3H), 1.00 (s, 3H), 1.25-1.66 (m, 12H), 2.32 (quintet, J= 7.2Hz, 2H), 2.37-2.42 (m, 2H), 2.56 (brs, 4H), 2.84 (brs, 4H), 2.90-3.00 (m, 1H), 3.85 (t, J= 7.2Hz, 4H), 6.27 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 6.32 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.06 (d, J= 8.4Hz, 1H).

この化合物を酢酸エチルに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。 これを減圧濃縮した。残渣にヘキサンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕

した。上澄みのヘキサン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物 2 0 mg を無色固体として得た。

MS m/e (ESI) 384(MH⁺).

[0320]

(実施例60)

5

10

15

20

1-[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]アゼパン 塩酸塩

実施例(57b)で製造された 1-[4-プロモー2-(4,4-ジメチルシクロへキシル)フェニル] -4-プチルピペラジン(50mg,0.123mmo1)、ヘキサメチレンイミン(18mg,0.185mmo1)、ナトリウム <math>t-ブトキシド(30mg,0.308mmo1)、酢酸パラジウム(II)(3mg,0.0123mmo1)、トリー t- プチルホスホニウムテトラフルオロボレート(11mg,0.0369mmo1)およびキシレン(1mL)の混合物を外温 100 で3時間撹拌した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層をセライトに通して濾過した。この濾液に窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をN Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して1-[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル〕アゼパンを黄色油状物としで得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.94 (t, J= 7.6Hz, 3H), 0.97 (s, 3H), 1.01 (s, 3H), 1.28-1.85 (m, 20H), 2.36-2.44 (m, 2H), 2.58 (brs, 4H), 2.77-3.02 (m, 5H), 3.35-3.46 (m, 4H), 6.50

(dd, J= 8.8, 3.2Hz, 1H), 6.55 (d, J= 3.2Hz, 1H), 7.06 (d, J= 8.8Hz, 1H). この化合物を酢酸エチルに溶解して、4 N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これを減圧濃縮した。残渣にヘキサンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのヘキサン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物 3 6 mgを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) 426(MH⁺).

[0321]

(実施例61)

5

10

[0322]

(61a)

15 <u>シスー4ー [2ー(4,4ージメチルシクロヘキシル)ー4ー(2,6ージメチルモルホリンー4ーイル)フェニル]ピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル</u>

実施例 (3 e) で製造された 4-[4-プロモ-2-(4, 4-ジメチルシク 20 ロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステル (7 0

 $0 \, \mathrm{mg}$, $1.55 \, \mathrm{mmol}$)、シスー 2, $6 - \mathfrak{S} \times \mathcal{F} \mathcal{N}$ モルホリン ($268 \, \mathrm{mg}$, $2.33 \, \mathrm{mmol}$)、ナトリウム $t - \mathcal{J}$ トキシド ($372 \, \mathrm{mg}$, $3.88 \, \mathrm{mmol}$)、酢酸パラジウム (II) ($35 \, \mathrm{mg}$, $0.155 \, \mathrm{mmol}$)、トリー $t - \mathcal{J}$ チルホスホニウムテトラフルオロボレート ($135 \, \mathrm{mg}$, $0.465 \, \mathrm{mmol}$) およびキシレン ($7 \, \mathrm{mL}$) の混合物を、窒素雰囲気下、外温 $100 \, \mathrm{CC}$ で2時間撹拌した。反応混合物を室温まで空冷した後、不溶物を遮去して、得られた遮液に水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を遮去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、標題化合物 $648 \, \mathrm{mg}$ を黄色結晶として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.97 (s, 3H), 1.02 (s, 3H), 1.25 (s, 3H), 1.27 (s, 3H), 1.28-1.70 (m, 17H), 2.39 (dd, J= 12.0, 10.4Hz, 2H), 2.65-2.85 (m, 4H), 2.93-3.04 (m, 1H), 3.38 (d, J= 10.4, 2H), 3.49 (brs, 4H), 3.75-3.88 (m, 2H), 6.70 (dd, J= 8.8, 2.8Hz, 1H), 6.82 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.01 (d, J= 8.8Hz, 1H).

[0323]

(61b)

 $\frac{2\lambda - 4 - [3 - (4, 4 - 3) + 3 + 2) - 4 - 2 - 2 - 2}{4 - 2 - 2 - 2}$

20

5

10

15

実施例(6 1 a)で製造されたシスー4ー $\begin{bmatrix} 2-(4,4-i) \\ 4-i \\ 4-i \\ 4-i \end{bmatrix}$ ピペラジ ナシル) $-4-(2,6-i) \\ 4-i \\ 4-i \\ 4-i \\ 5-i \\ 5-i \\ 6-i \\ 6-i \\ 7-i \\ 6-i \\ 6-i \\ 7-i \\ 8-i \\ 9-i \\ 1-i \\ 1$

酢酸エチル (5 m L) ージクロロメタン (1 m L) の混合溶媒を加え、窒素雰囲気下に室温で撹拌した。 そこに4 N塩化水素酢酸エチル溶液 (5 m L、20 m m o 1) を滴下して、同条件下で17時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸ナトリウム水溶液を加えて塩基性にした。これにジクロロメタンと水を加えてジクロロメタンで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、この濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、標題化合物451 mgを淡黄色結晶として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.97 (s, 3H), 1.03 (s, 3H), 1.25 (s, 3H), 1.27 (s, 3H), 1.40-1.70 (m, 8H), 2.39 (dd, J= 11.6, 10.4Hz, 2H), 2.72-2.83 (m, 4H), 2.91-3.04 (m, 5H), 3.38 (d, J= 10.4, 2H), 3.75-3.88 (m, 2H), 6.71 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 6.82 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.06 (d, J= 8.4Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0324]

5

15

20

(61c)

実施例(61b)で製造されたシスー4ー[3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペラジン-1-イルフェニル]-2,6-ジメチルモルホリン(30mg,0.0778mmol)、プロモメチルシクロブタン(23mg,0

. $156\,\mathrm{mmo\,I}$)、炭酸カリウム($22\,\mathrm{mg}$, $0.156\,\mathrm{mmo\,I}$)およびジメチルホルムアミド($1\,\mathrm{m\,L}$)の混合物を、外温 $80\,\mathrm{C}$ で1時間撹拌した。次いで、プロモメチルシクロブタン($23\,\mathrm{mg}$, $0.156\,\mathrm{mmo\,I}$)を追加して、同条件下でさらに2時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄して、これに窒素気流を吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣を NH シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製してシスー4- [4-(4-シクロブチルメチルピペラジン-1-イル)-3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]-2,6-ジメチルモルホリンを無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.98 (s, 3H), 1.02 (s, 3H), 1.15-2.15 (m, 20H), 2.39 (dd, J= 11.6, 10.4Hz, 2H), 2.43-3.03 (m, 12H), 3.37 (d, J= 10.4, 2H), 3.75-3.88 (m, 2H), 6.70 (dd, J= 8.8, 2.8Hz, 1H), 6.81 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.07 (d, J= 8.8Hz, 1H).

15 この化合物を酢酸エチルに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。 これを減圧濃縮した。残渣にヘキサンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕 した。上澄みのヘキサン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物38m gを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) 454 (MH $^{+}$).

20 [0325]

5

10

(実施例62)

4- [2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-カル ボン酸エチルエステル

5

10

15

20

実施例(10a)で製造された1-[2-(4-t-)]チルシクロへキシル)フェニル]ピペラジン(92mg, 0.306mmol)、トリエチルアミン(0.085mL, 0.612mmol)およびジクロロメタン(2mL)の混合物を氷浴で冷却して撹拌した。この混合物にクロロぎ酸エチル(0.032mL, 0.337mmol)を加えて、同条件下で2時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して t-ブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として無色油状物の標題化合物100mg を得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.88 (s, 9H x 0.6), 0.90 (s, 9H x 0.4), 1.10-2.00 (m, 12H), 2.72-2.93 (m, 4H), 2.97-3.08 (m, 1H x 0.4), 3.39-3.75 (m, 4H + 1H x 0.6), 4.17 (q, J= 7.2Hz, 2H), 7.05-7.25 (m, 3H + 1H x 0.4), 7.45 (dd, J= 8.0, 1.6Hz, 1H x 0.6). MS m/e (ESI) 373 (MH⁺).

[0326]

(実施例63)

4- [4- [2- (4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1 -イル] ブタン-2-オン

5

実施例(10a)で製造された $1-[2-(4-t-プチルシクロへキシル)フェニル] ピペラジン(<math>30\,\mathrm{mg}$, $0.0998\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)およびクロロホルム($0.5\,\mathrm{mL}$)の混合物を氷浴で冷却して撹拌した。この混合物にメチルビニルケトン($0.017\,\mathrm{mL}$, $0.200\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)を加えて、同条件下で2時間撹拌した。反応混合物をNHシリカゲルカラムクロトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、t-プチルシクロへキシル基部位のジアステレオマー混合物として無色油状物の標題化合物 $30\,\mathrm{mg}\,$ を得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

10 δ : 0.88 (s, 9H x 0.6), 0.90 (s, 9H x 0.4), 1.10-1.99 (m, 9H), 2.20 (s, 3H), 2.40-3.10 (m, 12H + 1H x 0.4), 3.34-3.43 (m, 1H x 0.6), 7.03-7.23 (m, 3H + 1H x 0.4), 7.42 (d, J= 7.6Hz, 1H x 0.6).

[0327]

(実施例64)

4- [4- [2- (4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-イル] ブタン-2-オール 塩酸塩

水素化ホウ素ナトリウム (3 mg, 0.0675 mm o l) およびメタノール

反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。 分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して t ープチルシクロヘキシル基部位および水酸基部位のジアステレオマー混合物として、無色油状物の標題化合物23mgを得た。この化合物を酢酸エチルに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。析出した固体を濾取して、t ーブチルシクロヘキシル基部位および水酸基部位のジアステレオマー混合物として、無色結晶の標題化合物22mgを得た。

MS m/e (ESI) $373(MH^{+})$.

[0328]

5

10

15

(実施例65)

3- [4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1 -イル] プロピオン酸メチルエステル

実施例(10a)で製造された 1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(530mg, 1.76mmol)およびテトラヒドロフラン(2mL)の混合物に、アクリル酸メチル(0.24mL, 2.65mmol)

を加えて、外温45℃で12時間撹拌した。反応混合物を減圧濃縮して得られた 残渣を、NHシリカゲルカラムクロトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精 製して、tープチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として無色 結晶の標題化合物643mgを得た。

5 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.88 (s, 9H x 0.6), 0.90 (s, 9H x 0.4), 1.08-1.99 (m, 9H), 2.25-3.05 (m, 12H + 1H x 0.4), 3.35-3.42 (m, 1H x 0.6), 3.70 (s, 3H), 7.03-7.23 (m, 3H + 1H x 0.4), 7.42 (d, J= 7.6Hz, 1H x 0.6).

MS m/e (ESI) 387 (MH⁺).

10 [0329]

(実施例66)

3- [4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1 -イル] プロピオン酸

(実施例65)で製造された3-[4-[2-(4-t-ブチルーシクロへキ・シル)フェニル]ピペラジン-1-イル]プロピオン酸メチルエステル(600 mg, 1.55mmol)、2N水酸化ナトリウム水溶液(5mL,10mmol)、メタノール(2mL)、テトラヒドロフラン(2mL)および水(1mL)の混合物を、室温で12時間40分撹拌した。反応混合物に5N塩酸を加えて、系内をpH6-7に調整した。これを減圧濃縮した。これにメタノールを加えて不溶物を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNAMシリカゲルカラムクロトグラフィー(メタノール/クロロホルム)で精製して褐色油状物を得た。

これにヘキサンを加えて析出した固体を濾取して、 t-プチルシクロヘキシル基 部位のジアステレオマー混合物として無色結晶の標題化合物 4~1~4~m~g を得た。 $^{1}H-NMR$ (400MHz, $CDCl_3$)

 δ : 0.89 (s, 9H x 0.6), 0.90 (s, 9H x 0.4), 1.06-1.99 (m, 9H), 2.50-3.30 (m, 12H + 1H x 0.4), 3.32-3.39 (m, 1H x 0.6), 7.07-7.24 (m, 3H + 1H x 0.4), 7.44 (dd, J= 8.0, 2.0Hz, 1H x 0.6). カルボン酸の1Hは特定できなかった。 MS m/e (ESI) 373 (MH †).

[0330]

(実施例67)

5

15

20

(実施例 6 6) で製造された 3 - [4 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジンー1ーイル] プロピオン酸(5 0 mg, 0.1 3 4 mmol)、1 - エチルー3 - (3 - ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (7 7 mg, 0.4 0 3 mmol)、1 - ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和物(6 2 mg, 0.4 0 3 mmol)、エチルアミン塩酸塩(5 5 mg, 0.6 7 1 mmol)、トリエチルアミン(0.09 mL, 0.6 7 1 mmol) およびジメチルホルムアミド(1 mL)の混合物を、室温で2 4 時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマト

グラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、tーブチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー混合物として3-[4-[2-(4-tーブチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-イル]-N-エチルプロピオンアミド53mgを無色油状物として得た。

5 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.89 (s, 9H x 0.6), 0.90 (s, 9H x 0.4), 1.08-1.99 (m, 12H), 2.35-3.04 (m, 12H + 1H x 0.4), 3.24-3.42 (m, 2H + 1H x 0.6), 7.07-7.25 (m, 3H + 1H x 0.4), 7.44 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H x 0.6).

NHの1Hは特定できなかった。

10 この化合物を酢酸エチルに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。 析出した固体を濾取して、tープチルシクロヘキシル基部位のジアステレオマー 混合物として、無色結晶の標題化合物 49mgを得た。

MS m/e (ESI) $400 \, (MH^{\dagger})$.

[0331]

15 (実施例68)

1- [2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] -4-フラン-2-イルメチルピペラジン 塩酸塩

実施例 (3 c) で製造された1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)

20 フェニル] ピペラジン (30mg,0.11mmol)、フラン-2-カルバルデヒド (21mg,0.22mmol) およびテトラヒドロフラン (2mL) の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (119mg,0.559mmol) を加えて、室温で1時間50分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナト

リウム水溶液を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層をセライトに通して濾過した。この濾液に窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]-4-フランー2-イルメチルピペラジンを得た。この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にヘキサンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのヘキサン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物38mgを無色結晶として得た。

10 MS m/e (ESI) 353(MH⁺).

[0332]

(実施例69)

<u>1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]-4-フラン-3-</u> イルメチルピペラジン 塩酸塩

15

20

5

実施例(3 c)で製造された 1-[2-(4,4-i)メチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン($30\,\mathrm{mg}$, $0.11\,\mathrm{mm}$ o 1)、フランー3-カルバルデヒド($21\,\mathrm{mg}$, $0.22\,\mathrm{mm}$ o 1)およびテトラヒドロフラン($2\,\mathrm{mL}$) の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム($119\,\mathrm{mg}$, $0.559\,\mathrm{mm}$ o 1)を加えて、室温で 1 時間 50 分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層をセライトに通して濾過した。この濾液に窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製し

て1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]-4-フラン-3 -イルメチルピペラジンを得た。この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N 塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した 。得られた残渣にヘキサンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄 みのヘキサン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物31mgを無色結 晶として得た。

MS m/e (ESI) $353(MH^{+})$.

[0333]

(実施例70)

5

[0334]

(70a)

15 4-[4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェ=ル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

実施例 (99a) で製造された4-[4-ブロモ-2-(3, 3, 5, 5-テ

トラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンー1ーカルボン酸 t ープチルエステル (200mg, 0. 417mmol)、炭酸セシウム (408mg, 1. 25mmol)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (50mg, 0. 0417mmol)、およびジメチルホルムアミド (4mL) の混合物を、窒素雰囲気下、室温で撹拌した。その混合物にトリメチルボロキシン (0. 06mL, 0. 417mmol)を加え、外温100℃で9時間撹拌した。その反応混合物に酢酸エチルと水を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、標題化合物124mgを無色結晶として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.93 (s, 6H), 1.11 (s, 6H), 1.13-1.44 (m, 6H), 1.48 (s, 9H), 2.30 (s, 3H), 2.79 (brs, 4H), 3.57 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 6.94-6.97 (m, 2H), 7.03 (brs, 1H).

ピペラジン環部分の4Hは特定できなかった。

[0335]

(70b)

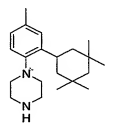
5

10

15

20

1- [4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェ ニル ピペラジン



実施例 (70a) で製造された4- [4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テ

トラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル (124mg, 0.299mmol)、トリフルオロ酢酸 (1mL, 12.9mmol) およびジクロロメタン (2mL) の混合物を、室温で2時間30分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物85mgを黄色結晶として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.93 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.13-1.48 (m, 6H), 2.30 (s, 3H), 2.82 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.02 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.59 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 6.97 (ddd, J= 8.4, 2.0, 0.8Hz, 1H), 6.99-7.05 (m, 2H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0336]

(70c)

5

10.

20

15 <u>1-[4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェ</u> ニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

実施例 (70b) で製造された1-[4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (55mg, 0. 175mm o1)、プロピオンアルデヒド (20mg, 0. 350mmo1) およびテトラヒドロフラン (2mL) の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (75mg, 0. 350mmo1) を加えて、室温で1時間15分撹拌した。反応液

に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去.して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して1-[4-メチル-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]-4-プロピルピペラジン56mgを無色固体として得た

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.91-0.95 (m, 9H), 1.12 (s, 6H), 1.13-1.60 (m, 8H), 2.29 (s, 3H), 2.34-2.38 (m, 2H), 2.59 (brs, 4H), 2.88-2.2.90 (m, 4H), 3.56 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 6.93-6.95 (m, 1H), 7.01-7.03 (m, 2H).

この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた後、これを減圧濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテルーへキサンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテルーへキサン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物54mgを無色固体として得た

15 .

20

5

10

MS m/e (ESI) $357 (MH^{+})$.

[0337]

(実施例71)

1- [3-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エ ニル)フェニル] -4-プロピルピペラジン 塩酸塩

[0338]

(71a)

1-メチル-3-ニトロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー 1-エニル) ベンゼン

5

10

15

20

実施例 (4 b) で製造された 4, 4, 5, 5ーテトラメチルー2ー (3, 3, 5, 5ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエニル) [1, 3, 2]ジオキサボロラン (3. 9 6 g, 1 5 mm o 1)、2ープロモー3ーニトロトルエン (2. 4 8 g, 1 1. 5 mm o 1)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (1. 3 3 g, 1. 15 mm o 1)、リン酸三カリウム (3. 6 6 g, 1 7. 3 mm o 1)、1, 2ージメトキシエタン (30 mL) および水 (10 mL) の混合物を、窒素雰囲気下、外温 8 0 ℃で10時間 2 0 分撹拌した。反応混合物に酢酸エチルと水を加えた後、これをセライトに通して濾過した。濾液を酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン) で精製して、標題化合物 3. 1 4 gを黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 1.01 (s, 3H), 1.06 (s, 3H), 1.07 (s, 3H), 1.10 (s, 3H), 1.37-1.46 (m, 2H), 1.90 (d, J= 17.2Hz, 1H), 2.14 (dd, J= 17.2, 2.0Hz, 1H), 2.33 (s, 3H), 5.23 (t, J= 2.0Hz, 1H), 7.24 (dd, J= 8.0, 7.6Hz, 1H), 7.36 (d, J= 7.6Hz, 1H), 7.53 (d, J= 8.0Hz, 1H).

[0339]

(71b)

3-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)

フェニルアミン

5

10

15

実施例 (71a) で製造された1-メチル-3-ニトロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)ベンゼン $(1g, 3.66 \, \mathrm{mmo} \, 1)$ 、鉄粉 $(631\,\mathrm{mg}, 11.0\,\mathrm{mmo} \, 1)$ 、塩化アンモニウム $(783\,\mathrm{mg}, 14.6\,\mathrm{mmo} \, 1)$ 、エタノール $(15\,\mathrm{mL})$ 、水 $(6\,\mathrm{mL})$ 、ジメチルホルムアミド $(1\,\mathrm{mL})$ の混合物を、窒素雰囲気下、外温 $90\,\mathrm{C}$ で3時間 $30\,\mathrm{分撹拌}$ した。反応混合物に酢酸エチルと水を加えた後、セライトに通して濾過した。濾液を酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、標題化合物 $663\,\mathrm{mg}$ を淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 1.074 (s, 3H), 1.076 (s, 3H), 1.098 (s, 3H), 1.101 (s, 3H), 1.45 (s, 2H), 1.85 (dd, J= 17.2, 1.2Hz, 1H), 1.95 (dd, J= 17.2, 1.2Hz, 1H), 2.18 (s, 3H), 3.65 (brs, 2H), 5.38 (brs, 1H), 6.55 (d, J= 7.6Hz, 1H), 6.61 (d, J= 7.2Hz, 1H), 6.94 (dd, J= 7.6, 7.2Hz, 1H).

[0340]

(71c)

20 <u>1-[3-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへキサー1-エ</u> ニル)フェニル] ピペラジン

5

10

15

実施例(71b)で製造された3-メチルー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニルアミン(663 mg, 2.72 mm o 1)および1,2-ジクロロベンゼン(3 mL)の混合物に、ビス(2-クロロエチル)アミン塩酸塩(632 mg,3.54 mm o 1)を加えて、窒素雰囲気下、外温200℃で5時間50分撹拌した。反応途中、反応容器内に窒素気流を数回流した。反応混合物を室温まで冷却した後、クロロホルムと飽和炭酸水素ナトリウム水を加えた後、セライトに通した濾液をクロロホルムで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、標題化合物625 mgを黄色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 1.05 (s, 6H), 1.11 (s, 6H), 1.43 (s, 2H), 1.65 (d, J= 16.8Hz, 1H), 2.23 (s, 3H), 2.38 (d, J= 16.8Hz, 1H), 2.59-2.70 (m, 2H), 2.84-2.93 (m, 2H), 2.95-3.03 (m, 2H), 3.08-3.16 (m, 2H), 5.17 (s, 1H), 6.94 (d, J= 7.2Hz, 1H), 6.96 (d, J= 8.0Hz, 1H), 7.11 (dd, J= 8.0, 7.2Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0341]

20 (7-1 d)

1-[3-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エ $-\mu$) フェニル] -4-プロピルピペラジン 塩酸塩

5

10

15

20

実施例(71c)で製造された1-[3-メチル-2-(3,3,5,5-デトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル]ピペラジン(115mg,0.368mmo1)、プロピオンアルデヒド(0.079mL,1.1mmo1)およびテトラヒドロフラン(2mL)の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(246mg,1.1mmo1)を加えて、室温で1時間30分撹拌した。反応混合物に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して1-[3-メチルー2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル]-4-プロピルピペラジン124mgを無色結晶として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.92 (t, J= 7.6Hz, 3H), 1.05 (s, 6H), 1.10 (s, 3H), 1.11 (s, 3H), 1.43 (s, 2H), 1.48-1.57 (m, 2H), 1.64 (d, J= 17.2Hz, 1H), 2.23 (s, 3H), 2.31-2.35 (m, 2H), 2.38 (d, J= 17.2Hz, 1H), 2.42-2.66 (m, 4H), 2.67-2.78 (m, 2H), 3.18-3.28 (m, 2H), 5.18 (s, 1H), 6.94 (d, J= 7.2Hz, 1H), 6.99 (d, J= 7.6Hz, 1H), 7.11 (dd, J= 7.6, 7.2Hz, 1H).

この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた後、これを減圧濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテルーへキサンを加えて固化させ、超音波処理により固体を粉砕した。これを濾取して乾燥し、標題化合物134mgを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) 355 (MH⁺).

[0342]

(実施例72)

5

15

1- [5-メトキシ-4-ピペリジン-1-イル-2-(3, 3, 5, 5-テト ラメチルシクロヘキシル)フェニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

[0343]

(72a)

 $\frac{4-\left[5-\right|x}{5-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|} \frac{4-\left[5-\right|x}{5-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|} \frac{4-\left[5-\right|x}{2-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|} \frac{2-\left[x\right|x}{2-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|} \frac{2-\left|x\right|}{2-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|} \frac{2-\left|x\right|}{2-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|} \frac{2-\left|x\right|}{2-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|x\right|+2-4-\left|$

実施例 (43c) と同様の合成法によって製造された4-[4-プロモー5-メトキシー2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル (509 m g, 1 m m o 1)、ピペリジン (128 m g,1.5 m m o 1)、ナトリウム t-プトキシド (240 m g,2.5 m m o 1)、酢酸パラジウム (II) (22 m g,0.1 m m o 1)、トリーt-プチルホスホニウムテトラフルオロボレート (87 m g,0.3 m m o 1)

)およびキシレン(3 m L)の混合物を、窒素雰囲気下、外温100℃で20時間撹拌後、さらに外温120℃で12時間撹拌した。反応混合物に酢酸エチルおよび水を加えて、これをセライトに通して不溶物を濾去した。得られた濾液を酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して標題化合物88 mgを赤色結晶として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.92 (s, 6H), 1.10 (s, 6H), 1.14-1.65 (m, 17H), 1.74 (brs, 4H), 2.80 (brs, 4H), 2.95 (brs, 4H), 3.54 (t, J= 12.4Hz, 1H), 3.81 (s, 3H), 6.59 (s, 1H), 6.77 (s, 1H).

4 H分は特定できなかった。

[0344]

(72b)

5

10

20

15 1-[5-メトキシ-4-ピペリジン-1-イル-2-(3, 3, 5, 5-テト ラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン

実施例(72a)で製造された4ー [5-メトキシ-4-ピペリジン-1-イル-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステル(88mg,0.17mmo1)、トリフルオロ酢酸(0.25mL、3.2mmo1)およびジクロロメタン(0.5mL)の混合物を、室温で1時間10分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナト

リウム水溶液を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を無水硫酸ナト リウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をN Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、 標題化合物 5 6 mg を赤色固体として得た。

5 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.93 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.14-1.65 (m, 8H), 1.71-1.77 (m, 4H), 2.81-2.83 (m, 4H), 2.95 (t, J= 5.2Hz, 4H), 2.99-3.02 (m, 4H), 3.56 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 3.83 (s, 3H), 6.66 (s, 1H), 6.77 (s, 1H).

10 [0345]

(72c)

1- [5-メトキシ-4-ピペリジン-1-イル-2-(3, 3, 5, 5-テト ラメチルシクロヘキシル)フェニル] -4-プロピルピペラジン 塩酸塩

NHの1Hは特定できなかった。

実施例(72b)で製造された1-[5-メトキシー4ーピペリジン-1-イル-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(5mg,0.0121mmo1)、プロピオンアルデヒド(1.4mg,0.0242mmo1)およびテトラヒドロフラン(0.3mL)の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(5mg,0.0242mmo1)を加えて、室温で1時間10分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層に窒素気流を吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル

ノヘキサン)で精製して、1ー [5ーメトキシー4ーピペリジンー1ーイルー2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ー4ープロピルピペラジンを得た。この化合物をジクロロメタンに溶解して、4 N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にヘプタンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのヘプタン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物6.1 mgを無色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

10

20

 δ : 0.94 (s, 6H), 1.055 (t, J= 7.6Hz, 3H), 1.06 (s, 6H), 1.18-2.08 (m, 12H), 2.66-2.80 (m, 2H), 2.87-3.08 (m, 4H), 3.21-3.31 (m, 2H), 3.44-3.91 (m, 9H), 3.94 (s, 3H), 6.80 (s, 1H), 8.56 (s, 1H).

MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).

[0346]

(実施例73)

15 1-(2-フルオロエチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシク ロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例(8b)で製造された1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(30mg, 0.1mmol)、1ーブロモー2-フルオロエタン(16.2mg, 0.125mmol)、ヨウ化ナトリウム(1.5mg, 0.01mmol)、炭酸カリウム(20.8mg, 0.15mmol)およびジメチルホルムアミド(1mL)の混合物を、外温80℃で2時間撹

拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えてジエチルエーテルで抽出した。分取した有機層に窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して1-(2-7)ルオロエチル)-4-[2-(3,3,5,5-7)] ポープシンを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

10

15

δ: 0. 93 (s, 6H), 1. 13 (s, 6H), 1. 15 (d, J= 13. 6Hz, 1H), 1. 23 (dd, J= 12. 4, 12. 4Hz, 2H), 1. 33 (dt, J= 13. 6, 2. 0Hz, 1H), 1. 40-1. 48 (m, 2H), 2. 71 (brs, 4H), 2. 77 (dt, J= 28. 4, 4. 8Hz, 2H), 2. 95 (t, J= 4. 8Hz, 4H), 3. 57 (tt, J= 12. 4, 2. 8Hz, 1H), 4. 57 (dt, J= 47. 6, 4. 8Hz, 2H), 7. 05-7. 18 (m, 3H), 7. 23 (dd, J= 7. 6, 1. 6Hz, 1H).

この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にジエチルエーテルーへプタンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテルーへプタン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物 27.5 mgを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) $347 (MH^{+})$.

[0347]

(実施例74)

20 1-(2, 2-ジフルオロエチル)-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルンクロヘキシル) フェニル ピペラジン 塩酸塩

実施例 (8 b) で製造された 1-[2-(3,3,5,5-r) ラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (30 mg, 0.1 mm o 1)、2-プロモー1, 1-ジフルオロエタン (18.1 mg, 0.125 mm o 1)、ヨウ化ナトリウム (1.5 mg, 0.01 mm o 1)、炭酸カリウム (20.8 mg, 0.15 mm o 1) およびジメチルホルムアミド (1 mL) の混合物を外温 80 で 2 時間撹拌した。その後、反応混合物に 2-プロモー1, 1-ジフルオロエタン (18.1 mg, 0.125 mm o 1)を追加して、外温 80 でさらに 6 時間 30分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えてジエチルエーテルで抽出した。分取した有機層に窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して 1-(2,2-ジフルオロエチル)1-4-1-2-(3,3,5,5-

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

10

15

20

 δ : 0.93 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.17 (d, J= 14.0Hz, 1H), 1.23 (dd, J= 12.8, 12.8Hz, 2H), 1.33 (dt, J= 13.6, 2.0Hz, 1H), 1.38-1.46 (m, 2H), 2.75 (brs, 4H), 2.81 (td, J= 14.8, 4.4Hz, 2H), 2.93 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.55 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 5.93 (tt, J= 56.0, 4.4Hz, 1H), 7.05-7.18 (m, 3H), 7.23 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H).

この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にジエチルエーテルーへプタンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテルーへプタン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物15.3mgを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) $365(MH^{+})$.

25 [0348]

(実施例75)

1-(3-フルオロプロピル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシ クロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

5

10

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

δ: 0.93 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.15 (d, J= 14.0Hz, 1H), 1.23 (dd, J= 12.8, 12.8Hz, 2H), 1.33 (dt, J= 13.6, 2.0Hz, 1H), 1.38-1.47 (m, 2H), 1.86-2.01 (m, 2H), 2.53-2.57 (m, 2H), 2.61 (brs, 4H), 2.92 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.57 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 4.56 (dt, J= 47.2, 6.0Hz, 2H), 7.04-7.18 (m, 3H), 7.25 (dd, J= 7.2, 2.0Hz, 1H).

20 この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にジエチルエーテルーへプタンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチ

ルエーテルーへプタン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物 2 7. 8 mgを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) $361(MH^{\dagger})$.

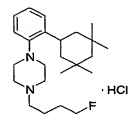
[0349]

5 (実施例 7 6)

10

15

1-(4-フルオロブチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシク 1-(4-フルオロブチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシク ロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩



実施例(8b)で製造された1-[2-(3,3,5,5-F)トラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(30mg,0.1mmol)、1-プロモー4ーフルオロプタン(19.8mg,0.125mmol)、ヨウ化ナトリウム(1.5mg,0.01mmol)、炭酸カリウム(20.8mg,0.15mmol) およびジメチルホルムアミド(1mL)の混合物を、外温80℃で2時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えてジエチルエーテルで抽出した。分取した有機層に窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して1-(4-7)ルオロプチル)-4-[2-(3,3,5,5-F)ラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

20 δ: 0.93 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.15 (d, J= 14.0Hz, 1H), 1.23 (dd, J= 12.4, 12.4Hz, 2H), 1.32 (dt, J= 13.6, 2.0Hz, 1H), 1.39-1.48 (m, 2H), 1.60-1.84 (m, 4H), 2.43-2.46 (m, 2H), 2.61 (brs, 4H), 2.92 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.57 (tt,

J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 4.49 (dt, J= 47.2, 6.0Hz, 2H), 7.04-7.18 (m, 3H), 7.22 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H).

この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にジエチルエーテルーへプタンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテルーへプタン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物 27.3 mgを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) $375(MH^{+})$.

[0350]

(実施例77)

5

10

15

20

1-アリル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェ ニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (8 b) で製造された1-[2-(3,3,5,5-r-r-y+r)-y+r) ロヘキシル) フェニル] ピペラジン ($30\,\mathrm{mg}$, $0.1\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{1}$)、アリルブロミド ($14.8\,\mathrm{mg}$, $0.12\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{1}$)、炭酸カリウム ($20.8\,\mathrm{mg}$, $0.15\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{1}$) およびジメチルホルムアミド ($1\,\mathrm{m}\,\mathrm{L}$) の混合物を、外温 $80\,\mathrm{C}\,\mathrm{c}\,\mathrm{c}\,\mathrm{d}$ 時間 $20\,\mathrm{分撹拌}\,\mathrm{l}\,\mathrm{c}$ 。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルージクロロメタンで抽出した。分取した有機層を水で洗浄した後、窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘプタン) で精製して、1-rリルー4ー [2-(3,3,5,5-r)) でデンメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジンを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

10

20

 δ : 0.93 (s, 6H), 1.13 (s, 6H), 1.15-1.28 (m, 3H), 1.33 (dt, J= 13.6, 2.0Hz, 1H), 1.38-1.48 (m, 2H), 2.60 (brs, 4H), 2.93 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.07 (ddd, J= 6.8, 1.2, 1.2Hz, 2H), 3.57 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 5.16-5.19 (m, 1H), 5.21-5.26 (m, 1H), 5.20 (ddt, J= 17.2, 10.0, 6.8Hz, 1H), 7.04-7.18 (m, 3H), 7.20-7.25 (m, 1H).

この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にジエチルエーテルーヘプタンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテルーヘプタン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物17.7mgを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) $341(MH^{+})$.

[0351]

(実施例78)

15 <u>1-プロパー2-イニルー4ー[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへ</u> キシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (8 b) で製造された1-[2-(3,3,5,5,-r)ラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (30 mg, 0.1 mm o 1)、プロパルギルブロミド (14.3 mg, 0.12 mm o 1)、炭酸カリウム (20.8 mg, 0.15 mm o 1) およびジメチルホルムアミド (1 mL) の混合物を、外温80℃で4時間 20分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加

えて、酢酸エチルージクロロメタンで抽出した。分取した有機層を水で洗浄した後、窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して1-プロパー2-イニルー4-[2-(3,3,5,5--テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

5

10

15

20

δ: 0.93 (s, 6H), 1.13 (s, 6H), 1.14-1.36 (m, 4H), 1.40-1.48 (m, 2H), 2.27 (t, J= 2.4Hz, 1H), 2.75 (brs, 4H), 2.96 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.37 (d, J= 2.4Hz, 2H), 3.56 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 7.05-7.18 (m, 3H), 7.23 (dd, J= 8.0, 1.6Hz, 1H).

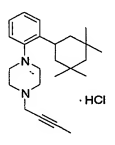
この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にジエチルエーテルーへプタンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテルーへプタン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物 6.6 mgを無色固体として得た。

MS m/e (ESI) 339 (MH⁺).

[.0352]

(実施例79)

1-プタ-2-イニルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキ シル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩



実施例 (8b) で製造された1-[2-(3, 3, 5, 5, -テトラメチルシ

クロヘキシル)フェニル] ピペラジン (30mg, 0.1mmol)、1-プロモー2-ブチン (16.1mg, 0.12mmol)、炭酸カリウム (20.8mg, 0.15mmol) およびジメチルホルムアミド (1mL) の混合物を、外温80℃で4時間20分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、ジエチルエーテルで抽出した。分取した有機層を水で洗浄した後、窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して1-プター2-イニルー4ー[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジンを得た。

10 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

 δ : 0.93 (s, 6H), 1.14 (s, 6H), 1.14-1.36 (m, 4H), 1.40-1.48 (m, 2H), 1.84 (t, J= 2.4Hz, 3H), 2.73 (brs, 4H), 2.96 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.28 (q, J= 2.4Hz, 2H), 3.57 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 7.05-7.18 (m, 3H), 7.22 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H).

15 この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にジエチルエーテルーへプタンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテルーへプタン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物11.2mgを無色固体として得た。

20 MS m/e (ESI) $353 (MH^{+})$.

[0353]

(実施例80)

1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-(4, 4, 4-トリフルオロブチル) ピペラジン 塩酸塩

5

10

15

20

実施例 (8 b) で製造された1-[2-(3,3,5,5-F)ラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン ($30\,\mathrm{mg}$, $0.1\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{I}$)、1-プロモー4, 4, 4-トリフルオロプタン ($24.4\,\mathrm{mg}$, $0.125\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{I}$)、 $3\,\mathrm{ph}$ 化ナトリウム ($1.5\,\mathrm{mg}$, $0.01\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{I}$)、炭酸カリウム ($20.8\,\mathrm{mg}$, $0.15\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{I}$) およびジメチルホルムアミド ($1\,\mathrm{mL}$) の混合物を、外温 $60\,\mathrm{cm}\,\mathrm{cm}\,\mathrm{sm}$

この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にジエチルエーテルーへプタンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテルーへプタン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物 27.5 mgを無色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CD₃OD)

 δ : 0.95 (s, 6H), 1.17 (s, 6H), 1.19-1.42 (m, 6H), 1.98-2.09 (m, 2H), 2.28-2.40 (m, 2H), 3.15 (s, 4H), 3.20-3.90 (m, 7H), 7.12-7.20 (m, 3H), 7.26-7.30 (m, 1H)

MS m/e (ESI) $411(MH^{+})$.

[0354]

(実施例81)

<u>4-[3-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-4-(3, 3, 5, 5-テト</u> ラメチルシクロヘキシル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

[0355]

(81a)

5

10

15

3 - ピペラジン-1 - イル-4 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシ

N H

実施例(27c)で製造された1- [5-メトキシー2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへキサー1-エニル)フェニル] ピペラジンを原料に、定法によりN-BOC化および水素添加反応した。その反応で得られた4- [5-メトキシー2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへキシル)フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル(3.41g,7.92mmol)、酢酸(18mL、314mmol)および48%臭化水素酸(36mL、318mmol)の混合物を、外温130℃で8時間20分撹拌した。反応混合物を氷水浴で冷却して撹拌した後、そこに5N水酸化ナトリウム水溶液を滴下して、系内を $pH8\sim9$ になるよう調整した。生成した固体を濾取して、標題化合物の粗生成物2.98gを淡赤色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CD₃0D)

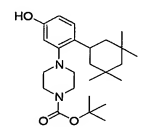
δ: 0.94 (s, 6H), 1.54 (s, 6H), 1.17-1.40 (m, 6H), 3.05 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.42 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 6.55-6.61 (m, 2H), 7.05 (d, J= 8.0Hz, 1H). ピペラジン環 4 H分、およびNHとOHの 2 H分は特定できなかった。

[0356]

(81b)

5

4-[5-ヒドロキシ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル



10 実施例(81a)で製造された3-ピペラジン-1-イルー4-(3,3,5,5 ,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェノールの粗生成物(2.98g)およびクロロホルムーメタノール混合溶媒(100mL)の混合物を、外温0℃で撹拌した。そこに二炭酸ジェープチル(1.81g,8.32mmol)のクロロホルム溶液を滴下した。2時間30分撹拌後、反応混合物を減圧濃縮した。得られた残渣に飽和炭酸ナトリウム水溶液および酢酸エチルを加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物2.95gを淡赤色固体として得た。

20 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.91 (s, 6H), 1.10 (s, 6H), 1.11-1.43 (m, 6H), 1.49 (s, 9H), 2.80 (brs, 4H), 3.43 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 3.52 (brs, 4H), 6.55-6.57 (m, 2H), 7.06

(dd, J= 7.2, 1.6Hz, 1H).

OHの1Hは特定できなかった。

[0357]

(81c)

5

10

15

20

4-[5-(ノナフルオロブタン-1-スルホニルオキシ)-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

実施例 (81b) で製造された4-[5-ヒドロキシー2-(3,3,5,5 ーテトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジンー1ーカルボン酸 tーブチルエステル (1.5 g,3.60 mm o 1)、4ージメチルアミノピリジン (22.2 mg,0.18 mm o 1)、ジイソプロピルエチルアミン (0.758 mL,4.32 mm o 1) およびジクロロメタン (10 mL) の混合物を窒素雰囲気下、氷水浴で冷却して撹拌した。そこに、ペルフルオロプタンスルホニルフルオリド (0.773 mL,3.96 mm o 1)を滴下した。同条件下で1時間20分撹拌した後、さらに室温で16時間撹拌した。反応混合物に水を加えてジクロロメタンで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、遮液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物2.41gを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.93 (s, 6H), 1.11 (s, 6H), 1.13-1.46 (m, 6H), 1.49 (s, 9H), 2.82 (brs,

4H), 3.51 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 3.57 (brs, 4H), 6.91 (d, J= 2.4Hz, 1H), 6.99 (dd, J= 8.8, 2.4Hz, 1H), 7.27 (d, J= 8.4Hz, 1H).

[0358]

(81d)

10

15

5 <u>4-[5-モルホリン-4-イル-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロ</u> ヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

実施例 (81 c) で製造された4-[5-(ノナフルオロブタン-1-スルホニルオキシ) -2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル (200mg, 0. 286mmol)、モルホリン (37. 8mg, 0. 429mmol)、ナトリウム tープトキシド (56. 7mg, 0. 572mmol)、トリス (ジベンジリデンアセトン) ジパラジウム (0) (13. 1mg, 0. 0143mmol)、2ージシクロヘキシルホスフィノー2'-(N, Nージメチルアミノ) ビフェニル (11. 5mg, 0. 0286mmol) およびキシレン (3mL) の混合物を、窒素雰囲気下、外温100℃で13時間30分撹拌した。反応混合物をセライトに通して不溶物を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物103mgを淡黄色油状物として得た。

20 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.91 (s, 6H), 1.10 (s, 6H), 1.11-1.44 (m, 6H), 1.48 (s, 9H), 2.82 (brs,

4H), 3.10-3.12 (m, 4H), 3.45 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 3.83-3.85 (m, 4H), 6.62-6.68 (m, 2H), 7.12 (d, J= 8.0Hz, 1H).

ピペラジン環4Hは特定できなかった。

[0359]

(81e)

5

15

4-[3-ピペラジン-1-イル-4-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキシル) フェニル] モルホリン

実施例(81d)で製造された4ー[5ーモルホリンー4ーイルー2ー(3,

3,5,5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンー1ーカルボン酸 t ープチルエステル (103mg,0.212mmol)、トリフルオロ酢酸(1mL,13.0mmol)およびジクロロメタン (2mL)の混合物を、室温で1時間撹拌した。反応混合物に酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水を加

えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得ら

れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物 4 2 mg を無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.91 (s, 6H), 1.11 (s, 6H), 1.12-1.45 (m, 6H), 2.80-2.90 (m, 4H), 3.00-3.03 (m, 4H), 3.11-3.13 (m, 4H), 3.45 (tt, J=12.8, 2.8Hz, 1H), 3.80-3.90 (m, 4H), 6.63 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 6.68 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.11 (d, J= 8.4Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0360]

(81f)

5

10

15

20

<u>4-[3-(4-プチルピペラジン-1-イル)-4-(3,3,5,5-テト</u> ラメチルシクロヘキシル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

実施例(81e)で製造された4ー [3-ピペラジン-1-イル-4-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] モルホリン(14mg,0.0363mmol)、プチルアルデヒド(0.0097mL,0.109mmol) およびテトラヒドロフラン(0.5mL)の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(23mg,0.109mmol)を加えて、室温で1時間30分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層に窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、4ー[3-(4-プチルピペラジン-1-イル)-4-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]モルホリンを得た。

 δ : 0.91 (s, 6H), 0.94 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.11 (s, 6H), 1.13-1.54 (m, 10H), 2.39 (t, J= 7.6Hz, 2H), 2.59 (brs, 4H), 2.92 (s, 4H), 3.10 (s, 4H), 3.43 (t, J= 12.4Hz, 1H), 3.84 (s, 4H), 6.63 (d, J= 8.0Hz, 1H), 6.70 (s, 1H), 7.10 (d, J= 8.0Hz, 1H).

この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加え

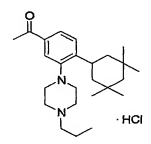
た。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にジエチルエーテルーへキサンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテルーへキサン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物 1 7. 2 m g を淡赤色固体として得た。

MS m/e (ESI) $442 (MH^{\dagger})$.

[0361]

(実施例82)

1-[3-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-4-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] エタノン 塩酸塩



[0362]

(82a)

4-[5-アセチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フ エニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

15

10

5

実施例(81c)で製造された4-[5-(ノナフルオロプタン-1-スルホ ニルオキシ)-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル(267mg,0.382m

mo1)、トリブチル(1-xトキシビニル)スズ(0.16mL, 0.458mmo1)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(2)(41mg, 0.0573mmo1)、塩化リチウム(48.6mg, 1.15mmo1)およびジメチルホルムアミド(3mL)の混合物を、窒素雰囲気下、外温 90 $\mathbb C$ で6時間 10 分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加えた。これをセライトに通して濾過し、得られた濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物 163mg を無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

 δ : 0.94 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.14-1.46 (m, 6H), 1.49 (s, 9H), 2.56 (s, 3H), 2.76-2.92 (m, 4H), 3.61 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 7.31 (d, J= 7.6Hz, 1H), 7.64-7.68 (m, 2H).

ピペラジン環4H分は特定できなかった。

[0363]

15 (82b)

5

1- [3-ピペラジン-1-イル-4-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキシル)フェニル] エタノン

実施例(82a)で製造された4-[5-アセチル-2-(3, 3, 5, 5-20 テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 t ープチルエステル (163mg, 0.368mmol)、ジエチルエーテル (2mL) およびヘプタン (2mL) の混合物を、室温で撹拌した。これに4N塩化水素酢酸

エチル溶液 (2 m L, 8 m m o 1) を加えて、1 8 時間 3 0 分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、ジエチルーテルで抽出した。分取した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄した。これをセライトに通して濾過して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物 5 8 m g を淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.94 (s, 6H), 1.13 (s, 6H), 1.14-1.46 (m, 6H), 2.57 (s, 3H), 2.82-2.91 (m, 4H), 2.99-3.17 (m, 4H), 3.62 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 7.29 (d, J= 8.0Hz, 1H), 7.64 (dd, J= 8.0, 2.0Hz, 1H), 7.69 (d, J= 2.0Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0364]

(82c)

5

10

15

20

実施例(82b)で製造された1-[3-ピペラジン-1-イルー4-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]エタノン(19mg,0.0555mmol)、プロピオンアルデヒド(0.0119mL,0.166mmol)およびテトラヒドロフラン(0.3mL)の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(35mg,0.166mmol)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えてジエチルエ

5 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.90-0.97 (m, 9H), 1.13 (s, 6H), 1.14-1.45 (m, 8H), 2.34-2.40 (m, 2H), 2.56 (s, 3H), 2.60 (brs, 4H), 2.90-3.00 (m, 4H), 3.59 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 7.29 (d, J= 8.0Hz, 1H), 7.64 (dd, J= 8.0, 2.0Hz, 1H), 7.70 (d, J= 2.0Hz, 1H).

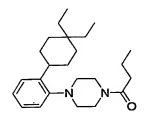
10 この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた得られた残渣を残渣にジエチルエーテルーへプタンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテルーへプタン溶液を除去して得た固体を乾燥して、標題化合物15.5mgを無色固体として得た。

15 MS m/e (ESI) 385(MH⁺).

[0365]

(実施例83)

1 - [4 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジンー <math>1 - 4ル] ブタン-1 - 4ン



[0366]

20

(83a)

1 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン

5

10

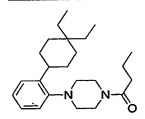
20

実施例(38b)において製造された4-[2-(4,4-ジェチルシクロへキシル)フェニル] ピペラジンー1ーカルボン酸 t-ブチルエステル(1.12g,2.80mmol)、トリフルオロ酢酸(10mL,130mmol)およびジクロロメタン(10mL)の混合物を、外温0℃で10分間撹拌し、さらに室温に昇温して30分間撹拌した。反応混合物に炭酸カリウムを徐々に加えて塩基性にした。次いで酢酸エチルと水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去後、滤液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン/メタノール)で精製して、標題化合物 912mg を白色固体として得た。

MS m/e (ESI) $301 (MH^{+})$.

[0367]

(83b)



実施例 (83a) において製造された1-[2-(4,4-ジェチルシクロへキシル) フェニル] ピペラジン (30mg,0.10mmol) のテトラヒドロフラン (1mL) 溶液に、トリエチルアミン (15mg,0.15mmol) を

加え、外温 0 \mathbb{C} で撹拌した。その混合液に撹拌しながら塩化プチリル(0.01 $5\,\mathrm{mL}$, $0.14\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}$ 1) を加え、外温 0 \mathbb{C} で 9 時間 3 0 分撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄後、セライトに通して濾過し、濾液を濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物 $27\,\mathrm{mg}$ を黄色油状物として得た。

MS m/e (ESI) $371 (MH^{+})$.

[0368]

(実施例84)

5

20

10 <u>1-{4-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル)-4-モルホリン-4-</u> イルフェニル] ピペラジン-1-イル} ブタン-2-オン 塩酸塩

[0369]

(84a)

15 4-[2-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)-4-モルホリン-4-イル)フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

実施例 (38c) で製造された $4-[4-プロモ-2-(4,4-\Im x チルシ クロヘキシル) フェニル] ピペラジン<math>-1-$ カルボン酸 t-プチルエステル (500mg,1.0mmol) のキシレン (10mL) 溶液に、モルホリン (24

 $5 \, \mathrm{mg}$, 2.82 $\, \mathrm{mmo}$ 1)、ナトリウム $\, \mathrm{t}$ - ブトキシド($\, \mathrm{450\,mg}$, 4.68 $\, \mathrm{mmo}$ 1)、トリー $\, \mathrm{t}$ - ブチルホスホニウムテトラフルオロボレート($\, \mathrm{340\,mg}$, 1.17 $\, \mathrm{mmo}$ 1)および酢酸パラジウム($\, \mathrm{II}$)($\, \mathrm{105\,mg}$, 0.47 $\, \mathrm{mm}$ o 1)を加え、窒素雰囲気下に外温 $\, \mathrm{100\,C}$ で $\, \mathrm{1}$ 時間撹拌した。反応混合物を室温まで空冷した後、セライトに通して濾過した。得られた濾液を減圧下濃縮し、残渣を酢酸エチルと水で油水分配した。得られた有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して得た濾液を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、標題化合物 $\, \mathrm{573\,mg}$ を白色固体として得た。

[0370]

(84b)

5

10

15

20

<u>4-[3-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル)-4-ピペラジン-1-イルフ</u> エニル] モルホリン

実施例(84a)で製造された4-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-モルホリン-4-イル]フェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 t ーブチルエステル(573mg,1.18mmol)、トリフルオロ酢酸(10mL,130mmol)およびジクロロメタン(10mL)の混合物を、外温0℃で10分間撹拌し、さらに室温に昇温して30分間撹拌した。反応混合物を氷水で冷却し、そこに炭酸カリウムを加えて塩基性にした。次いで酢酸エチルと水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去後、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して

、標題化合物354mgを白色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.75-0.85 (m, 6H), 1.16-1.68 (m, 13H), 2.76-2.79 (m, 4H), 2.98-3.00 (m, 4H), 3.11-3.13 (m, 4H), 3.85-3.87 (m, 4H), 6.70 (dd, J= 8.8, 2.8 Hz, 1H), 6.81 (d, J=2.8 Hz, 1H), 7.05 (d, J= 8.8 Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0371]

(84c)

5

10

15

20

1- [4-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル)-4-モルホリン-4-イルフェニル] ピペラジン-1-イル] ブタン-2-オン 塩酸塩

粉砕後、上澄みのヘキサン溶液を除去した。得られた残渣固体を減圧乾燥し、標題化合物25mgを白色固体として得た。

MS m/e (ESI) $493(MH^{+})$.

[0372]

(実施例85)

5

15

20

1- [4-メトキシ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フ エニル] -4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

[0373]

10 (85a)

4-メトキシ-1-ニトロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ -1-エニル) ベンゼン

3-ヨード-4-ニトロアニソール(4.21g,15.1mmol)の1,2-ジメトキシエタン(50mL)溶液に、実施例(4b)で製造された4,4,5,5-テトラメチルー2ー(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)[1,3,2]ジオキサボロラン(4.78g,18.1mmol)、りん酸三カリウム(4.81g,22.7mmol)と水(3mL)を加えた。その混合物に窒素雰囲気下、室温で撹拌しながら、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(870mg,0.755mmol)を加えた。次いでこの混合物を外温70℃で13時間撹拌した。反応混合物に、テトラキス(

トリフェニルホスフィン)パラジウム (0) (870mg, 0.755mmol) と水 (3mL) を追加し、外温100℃でさらに26時間撹拌した。反応液を冷却後、酢酸エチルを加えてセライトに通して濾過した。濾液を濃縮して得た残渣を酢酸エチルで抽出し、その有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物1.5gを黄色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 1.05 (s, 6H), 1.07 (s, 6H), 1.41 (s, 2H), 1.99 (d, J= 1.6Hz, 2H), 3.88 (s, 3H), 5.35 (m, 1H), 6.68 (d, J= 2.4Hz, 1H), 6.81 (dd, J= 9.2, 2.4Hz, 1H), 7.91 (d, J= 9.2Hz, 1H).

[0374]

(85b)

5

10

15

20

4-メトキシー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル

実施例(85a)で製造された4ーメトキシー1ーニトロー2ー(3,3,5,5,5ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエニル)ベンゼン(1.0g,3.46 mmol)、10%パラジウムカーボン(500mg,含水)、メタノール(8mL)およびテトラヒドロフラン(2mL)の混合物を、水素ガス雰囲気下、室温常圧で一夜撹拌した。その混合物をセライトに通し触媒を遮去して、遮液を濃縮した。標題化合物の粗生成物を褐色油状物として得た。この粗生成物は精製することなく次の反応に用いた。

[0375]

(85c)

5

10

15

20

1- [4-メトキシ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン

実施例(85b)で製造された4ーメトキシー2-(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニルアミンの粗生成物、ビス(2ークロロエチル)アミン塩酸塩(770mg,4.33mmol)および1,2ージクロロベンゼン(10ml)の混合物を、外温220℃で2時間撹拌した。反応途中、窒素ガスにより、系内の過剰の塩化水素ガスを数回除去した。ビス(2ークロロエチル)アミン塩酸塩(180mg,1.01mmol)を追加し、同条件下で1時間撹拌した。反応混合物を室温まで冷却し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。水層をクロロホルムで再抽出し、有機層を合わせて飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物660mgを褐色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

 $\delta: 0.92 \text{ (s, 6H), } 1.12 \text{ (s, 6H), } 1.15-1.34 \text{ (m, 4H), } 1.42-1.45 \text{ (m, 2H), } 2.78-2.81 \\ \text{(m, 4H), } 2.99-3.02 \text{ (m, 4H), } 3.63 \text{ (tt, J= 13, 2.8Hz, 1H), } 3.78 \text{ (s, 3H), } 6.69 \\ \text{(dd; J= 8.8, 2.8Hz, 1H), } 6.77 \text{ (d, J= 2.8Hz, 1H), } 7.07 \text{ (d, J= 8.8Hz, 1H).}$

[0376]

(85d)

1 - [4 - メトキシ - 2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フ

エニル] -4- (テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

5

10

実施例 (85c)で製造した1-[4-メトキシ-2-(3,3,5,5-デトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(10mg,0.030mmol)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液に、テトラヒドロピラニルー4ーカルバルデヒド(5.2mg,0.045mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(13mg,0.061mmol)および酢酸(1.8mg,0.030mmol)を順次加え、室温で60分間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、1-[4-メトキシ-2-(3,3,5,5-デトラメチルシクロヘキシル)フェニル]-4-(デトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジンを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ:0.92 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.15-1.35 (m, 6H), 1.41-1.48 (m, 2H), 1.68-1.72 (m, 2H), 1.74-1.85 (m, 1H), 2.25 (d, J=7.2Hz, 2H), 2.55 (brs, 4H), 2.84 (brs, 4H), 3.39 (ddd, J=12, 12, 2.0Hz, 2H), 3.60 (tt, J=12, 2.8Hz, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.97 (ddd, J=12, 2.4, 2.0Hz, 2H), 6.68 (dd, J=8.8, 2.8Hz, 1H), 6.77 (d, J=2.8Hz, 1H), 7.07 (d, J=8.8Hz, 1H).

20 得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液(0.0 10mL, 0.0 40mmol)を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣にヘキサンを加えて固化させ、超音波処理で粉砕した。上澄みのヘキサン溶液を除去し、残渣固体を減圧乾燥し、標題化合物13.6mgを白色固体として得た。

MS m/e (ESI) 429(MH⁺).

[0377]

(実施例86)

5

10

15

20

1-ブチルー4-[4-メトキシ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (85c) で製造した1-[4-メトキシー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (10mg, 0. 030mm o1) のテトラヒドロフラン (1mL) 溶液に、プチルアルデヒド (3. 3mg, 0. 045mmo1)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (13mg, 0. 061mmo1)、および酢酸 (1. 8mg, 0. 030mmo1) を順次加え、室温で60分間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、1-プチルー4-[4ーメトキシー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジンを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.92 (s, 6H), 0.94 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.12 (s, 6H), 1.15-1.54 (m, 10H), 2.34-2.40 (m, 2H), 2.57 (br, 4H), 2.87 (br, 4H), 3.59 (tt, J= 12, 2.8Hz, 1H), 3.77 (s, 3H), 6.67 (dd, J= 8.8, 3.2Hz, 1H), 6.75 (d, J= 3.2Hz, 1H), 7.08 (d, T= 8.8Hz, 1H).

得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液(0.010mL,0.040mmol)を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣に

ヘキサンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのヘキサン溶液を除去し、残渣固体を減圧乾燥することにより、標題化合物 8.6 mgを白色固体として得た。

MS m/e (ESI) $387(MH^{+})$.

[0378]

5

15

20

(実施例87)

1-[4,5-ジメトキシ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] -4-4ソブチルピペラジン 塩酸塩

10 [0379]

(87a)

1-プロモー4, 5-ジメトキシー2-ニトロベンゼン

濃硝酸(14mL)と酢酸(42mL)の混合液を撹拌しながら10℃に冷やし、その撹拌溶液に4-ブロモー1,2-ジメトキシベンゼン(2g,9. 21 mmo1)を徐々に加えた。その反応混合物を15℃に昇温させ、さらに60分間撹拌した。反応液を0℃に冷却し撹拌しながら氷水を加えた後、それをエーテルで抽出した。得られた有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水と炭酸カリウムで中和した後に、水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた粗生成物をエタノールから再結晶することで、標題化合物 2.09g を淡黄色結晶として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 3.94 (s, 3H), 3.97 (s, 3H), 7.12 (s, 1H), 7.57 (s, 1H).

(87b)

5

10

15

20

4, 5-ジメトキシ-1-ニトロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキサ-1-エニル) ベンゼン

実施例(87a)で製造された1-ブロモー4,5-ジメトキシー2-ニトロベ ンゼン (1.06g, 4.04mmol) の1,2-ジメトキシエタン (30m L) 溶液に、実施例 (4b) で製造された4,4,5,5ーテトラメチルー2ー (3, 3, 5, 5ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエニル)[1, 3, 2]ジオ キサボロラン (1.28g, 4.85mmol)、りん酸三カリウム (1.29g 6.06mmol)および水(1.5mL)を加えた。その混合物に窒素雰囲 気下、室温で撹拌しながら、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム (230mg, 0. 20mmol) を加えた。次いでこの混合物を外温70℃で 13時間撹拌し、さらに外温100℃で3時間撹拌した。反応混合物に、テトラ キス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (230mg, 0. 20mmo 1) と水 (2 m L) を追加し、さらに外温を 1 0 0 ℃で 9 時間撹拌し、ついで外 温70℃で11時間撹拌した。反応混合物を冷却後、酢酸エチルを加えてセライ トに通して濾過した。濾液を濃縮し酢酸エチルで抽出して得た有機層を、飽和食 塩水で洗浄した。得られた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、乾燥剤を濾 去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー (酢酸エチル/ヘプタン) で精製して、標題化合物1.1 gを褐色油状物と して得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 1.06 (s, 6H), 1.07 (s, 6H), 1.42 (s, 2H), 1.99 (d, J= 1.6Hz, 2H), 3.93 (s, 3H), 3.96 (s, 3H), 5.32 (m, 1H), 6.60 (s, 1H), 7.47 (s, 1H).

[0381]

(87c)

5

10

 $\frac{4}{1}$ $\frac{5-3}{1}$ $\frac{5-3$

実施例(87b)で製造された4,5ージメトキシー1ーニトロー2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエニル)ベンゼン(1.0g,3 .13mmol)、10%パラジウムカーボン(500mg,含水)、メタノール(8mL)およびテトラヒドロフラン(2mL)の混合物を、水素ガス雰囲気下、室温常圧で13時間撹拌した。混合物をセライトに通し触媒を濾去して、濾液を濃縮した。標題化合物の粗生成物を黄色油状物として得た。この粗生成物は精製することなく次の反応に用いた。

15 [0382]

(87d)

20 実施例 (87c) で製造された4, 5ージメトキシー2ー(3, 3, 5, 5ー テトラメチルシクロヘキシル) フェニルアミンの粗生成物、ビス (2ークロロエ

チル) アミン塩酸塩(700mg,3.91mmo1)および1,2-ジクロロベンゼン(10m1)の混合物を外温220℃で2時間撹拌した。反応途中、数回窒素ガスを吹き込み、系内の過剰の塩化水素ガスを除去した。反応混合物を室温まで冷却し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。水層をクロロホルムで再抽出し、有機層を合わせて飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物490mgを褐色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ:0.93 (s, 6H), 1.13 (s, 6H), 1.15-1.43 (m, 6H), 2.80-2.83 (m, 4H), 3.00-3.03 (m, 4H), 3.63 (tt, J= 13, 2.8Hz, 1H), 3.85 (s, 3H), 3.87 (s, 3H), 6.72 (s, 1H), 6.73 (s, 1H).

[0383]

(87e)

5

20

15 <u>1-[4,5-ジメトキシ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシ</u> ル)フェニル]-4-イソブチルピペラジン 塩酸塩

実施例 (87d) で製造した1-[4,5-ジメトキシ-2-(3,3,5,5-デトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (10mg, 0.028mmol) のテトラヒドロフラン (1mL) 溶液に、イソプチルアルデヒド (3.0mg,0.042mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (12mg,0.057mmol) および酢酸 (1.7mg,0.028mmol) を順次加え、室温で60分間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ:0.86-1.44 (m, 6H), 0.93 (s, 6H), 0.93 (d, J= 6.8Hz, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.82 (m, 1H), 2.15 (d, J= 7.6Hz, 2H), 2.55 (br, 4H), 2.87 (br, 4H), 3.61 (tt, J= 13, 2.8Hz, 1H), 3.84 (s, 3H), 3.87 (s, 3H), 6.71 (s, 1H), 6.76 (s, 1H). 得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液(0.010mL, 0.040mmol)を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣にヘキサンを加えて固化させ、超音波処理で粉砕した。上澄みのヘキサン溶液を除去し、残渣固体を減圧乾燥後、標題化合物10.3mgを白色固体として得た。MS m/e (ESI) 417 (MH).

[0384]

15 (実施例88)

10

1-ブチルー4- [4-ニトロー2- (3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへ キサー1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

[0385]

20 (88a)

4-(2-クロロ-4-ニトロフェニル) ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチ ルエステル

$$O_2N$$
 N N N

3ークロロー4ーフルオロニトロベンゼン(5g,27.1mmol)、1ーピペラジンカルボン酸 tープチルエステル(5g,26.8mmol) およびジメチルホルムアミド(10mL)の混合物を、外温130℃で3時間30分撹拌した。空冷した反応混合物に水を加えた後、クロロホルムで3回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製し、標題化合物5.93gを黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

δ: 1.49 (s, 9H), 3.15 (dd, J= 5.2, 4.8Hz, 4H), 3.63 (dd, J= 5.2, 4.8Hz, 4H),
7.04 (d, J= 8.8Hz, 1H), 8.11 (dd, J= 8.8, 2.8Hz, 1H), 8.27 (d, J= 2.8Hz, 1H).

[0386]

(88b)

5

15

20

$$O_2N$$

実施例 (88a) で製造された4-(2-クロロ-4-ニトロフェニル) ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル (5.93g, 17.3 mm o l) の 1, 2-ジメトキシエタン (70 m L) 溶液に、実施例 (4 b) で製造された 4, 4, 5, 1-テトラメチル-2-(3, 3, 5, 1-テトラメチルシクロへキサー1-エニル) [1, 3, 2]ジオキサボロラン (5.5 g, 20.8 mm o l)、りん酸三カリウム (5.5 1 g, 26. mm o l) および水 (3 m L) を加

えた。その混合物に窒素雰囲気下、室温で撹拌しながら、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(1.0g,0.865mmol)を加えた。次いでこの混合物を外温80℃で3時間撹拌し、続いて外温100℃で7時間撹拌した。反応混合物に、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(830mg,0.718mmol)を追加し、さらに22時間30分撹拌した。反応液に酢酸エチルを加えてセライトに通して濾過した。濾液を濃縮した残渣を酢酸エチルで抽出後、得られた有機層を水と飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物1.08gを橙色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ :1.03 (s, 6H), 1.10 (s, 6H), 1.42 (s, 2H), 1.49 (s, 9H), 2.11 (s, 2H), 3.07-3.10 (m, 4H), 3.53-3.56 (m, 4H), 5.67 (s, 1H), 6.94 (d, J= 8.8Hz, 1H), 7.93 (d, J= 2.8Hz, 1H), 8.06 (dd, J= 8.8, 2.8Hz, 1H).

[0387]

(88c)

5

10

15

1- [4-ニトロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エ ニル) フェニル] ピペラジン

実施例(88b)で製造された4-[4-ニトロー2-(3, 3, 5, 5, - テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル]ピペラジン-1-カルボン酸t-ブチルエステル(300mg, 0.676mmol)のジクロロメタン(3mL)溶液を、外温0℃で撹拌した。そこにトリフルオロ酢酸(1mL)を1

5分間かけて徐々に滴下した。反応混合物を室温まで昇温しながら、90分間撹拌した。反応混合物を氷冷しながら、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え塩基性にした。それを酢酸エチルで抽出し、分取した有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物180mgを淡黄色固体として得た。

[0388]

(884)

5

10

15

20

1-ブチルー4- [4-ニトロー2- (3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへ キサー1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

得た。

 δ : 0. 94 (t, J= 7. 2Hz, 3H), 1. 03 (s, 6H), 1. 10 (s, 6H), 1. 25 (m, 1H), 1. 32-1. 38

(m, 2H), 1.43-1.53 (m, 2H), 1.65 (m, 1H), 2.11 (d, J= 1.6Hz, 2H), 2.36-2.40 (m, 2H), 2.56 (br, 4H), 3.19 (br, 4H), 5.67 (t, J= 1.6Hz, 1H), 6.94 (d, J= 9.2Hz, 1H), 7.92 (d, J= 2.8Hz, 1H), 8.04 (dd, J= 9.2, 2.8Hz, 1H).

得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液(0.010mL,0.040mmol)を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣にヘキサンを加えて固化させ、超音波処理で粉砕した。上澄みのヘキサン溶液を除去し、残渣を濃縮後、標題化合物6.3mgを白色固体として得た。MS m/e (ESI) 400(MH⁺).

[0389]

(実施例 8 9)

5

10

15

20

1-シクロプチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (8 b) で製造した1- [2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (20mg, 0.067mmol) のテトラヒドロフラン (1mL) 溶液に、シクロブタノン (7.0mg,0.1mmol) トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (28mg,0.13mmol) および酢酸 (4mg,0.067mmol) を順次加え室温で30分間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、1-シクロブチルー4-[2-(3,3,5,5--テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジンを得た。得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液 (0.025mL,0.1

00mmol)を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣にヘキサンを加えて固化させた。超音波処理で固体を粉砕し、上澄みのヘキサン溶液を除去した。残渣固体を減圧乾燥することにより、標題化合物17.6mgを白色固体として得た。

5 MS m/e (ESI) $355 (MH^{+})$.

[0390]

(実施例90)

<u>1ーシクロプロピルー4ー[2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩</u>

10

15

20

実施例(8b)で製造した1-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへキシル)フェニル]ピペラジン(30mg,0.1mmol)のメタノール(3mL)溶液に、[(1-エトキシシクロプロピル)オキシ]トリメチルシラン(105mg,0.6mmol)、シアノトリヒドロほう素ナトリウム(28.3mg,0.45mmol)、酢酸(60.1mg,1mmol)およびモレキュラーシーブス3A(50mg)を順次加え外温80℃で5時間30分撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、セライトに通して濾過し、濾液を濃縮した。残渣に水を加え酢酸エチルで抽出し、有機層を2N水酸化ナトリウム水溶液と飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、乾燥剤を濾去後、濾液を濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、1-シクロプロピルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンを白色固体として得た。得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液(0.040m

L, 0.160mmol)を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣にヘキサンを加えて固化させ、超音波処理で粉砕した。上澄みのヘキサン溶液を除去して得た残渣固体を減圧乾燥することにより、標題化合物37.7mgを白色固体として得た。

5 MS m/e (ESI) 341(MH⁺).

[0391]

(実施例91)

 $2-\{4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル]$ ピペラジン-1-イルメチル $\}$ シクロプロパンカルボン酸エチルエステル 塩酸

10 塩

15

実施例 (8 b) において製造された1-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン (2.1g,7mmol)を出発原料に用いた。ブチルアルデヒドの代わりに2-ホルミルー1-シクロプロパンカルボン酸エチルエステル (シス・トランス混合物、トランス体を多く含む)を用い、実施例 (4 g) と同様に反応させ、同様の処理を行って2-(4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-イルメチル}シクロプロパンカルボン酸エチルエステル2.4 gを無色油状物として得た

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.77-0.81 (m, 1H), 0.92 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.25-1.36 (m, 9H), 1.37-1.50 (m, 3H), 2.33-2.84 (m, 6H), 2.94 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.56(tt, J=

12.8, 2.8Hz, 1H), 4.10-4.19 (m, 2H), 7.04-7.18 (m, 3H), 7.22 (d, J= 7.6Hz, 1H).

この化合物の48mgを実施例(4g)と同様の方法で塩酸塩化して、標題化合物52mgを無色固体として得た。

5 MS m/e (ESI) $427 \, (MH^{\dagger})$.

[0392]

(実施例92)

トランス-1-(2-メトキシメチルシクロプロピルメチル)-4-[2-(3-3)] 3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

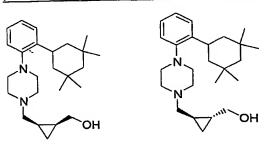
[0393]

(92a)

15 および

10

<u>トランスー(2ー $\{4-[2-(3,3,5,5-F-F-F)]$ プェニル] ピペラジン-1-7 アンチル シクロプロピル) メタノール</u>



水素化リチウムアルミニウム(178mg, 4.68mmol)を無水テトラヒドロフラン(15mL)に懸濁し、窒素雰囲気下に室温で撹拌した。この懸濁液に、実施例(91)で製造された2-{4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-イルメチル}シクロプロパンカルボン酸エチルエステル(1g,2.34mmol)の無水テトラヒドロフラン(15mL)溶液を加え、室温で1時間30分撹拌した。反応混合物にふっ化ナトリウム(1g)を加え、窒素を吹き込みながら水(0.4mL)を徐々に加えた。1時間撹拌後、不溶物を濾去し、濾液を減圧下に濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製した。シスー(2-{4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-イルメチル}シクロプロピル)メタノール173mgを無色結晶として、さらに、トランス-(2-{4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-イルメチル}シクロプロピル)メタノール596mgを無色油状物として得た。

15 シス体: ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

10

25

 $\delta: 0.26 \text{ (q, J= 4.8H, 1H), } 0.83-0.88 \text{ (m, 1H), } 0.92 \text{ (s, 6H), } 1.12 \text{ (s, 6H), } \\ 1.15-1.46 \text{ (m, 8H), } 2.24 \text{ (dd, J= 13.2, 13.2Hz, 1H), } 2.60 \text{ (br, 4H), } 2.75 \text{ (dd, J= 13.2, 5.2Hz, 1H), } 2.87-3.00 \text{ (m, 4H), } 3.12 \text{ (dd, J= 13.2, 13.2Hz, 1H), } 3.55 \text{ (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), } 4.02 \text{ (dd, J= 13.2, 5.2Hz, 1H), } 7.04-7.16 \text{ (m, 3H), }$

20 7.21 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H).

OHの1Hは特定できなかった。

トランス体: ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.41-0.47 (m, 1H), 0.49-0.55 (m, 1H), 0.90 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.15-1.47 (m, 8H), 2.30 (dd, J= 12.8, 7.2Hz, 1H), 2.44 (dd, J= 12.8, 6.4Hz, 1H), 2.70 (br, 4H), 2.94 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.45-3.60 (m, 3H), 7.04-7.17 (m, 3H), 7.21 (dd, J= 7.2, 1.6Hz, 1H).

OHの1Hは特定できなかった。

[0394]

(92b)

5

10

トランス-1-(2-メトキシメチルシクロプロピルメチル)-4-[2-(3 , 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

水素化ナトリウム(60%、油性)(31mg、0.78mmo1)をジメチルホルムアミド(3mL)に懸濁し、窒素雰囲気下に室温で撹拌した。この懸濁液に、実施例(91a)で製造されたトランスー(2ー{4ー[2ー(3、3、5、5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンー1ーイルメチル}シクロプロピル)メタノール(60mg、0.156mmo1)のジメチルホルムアミド(3mL)溶液を加え、同条件下に30分間撹拌した。その反応混合物を氷水で冷却した後、ヨードメタン(0.015mL,0.241mmo1)を加えた。次いでこの反応混合物を、室温に昇温させながら3時間30分撹拌した。反応混合物を外温0℃で冷却し、窒素を吹きかけながら水を注意深く加えた。次いで、これに酢酸エチルおよび水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水で2回、次いで飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製し、トランスー1ー(2ーメトキシメチルシクロプロピルメチル)ー4ー[2ー(3、3、5、5ーテトラメチルシクロへキシル)フェニル]ピペラジン28mgを無色油状物として得た

406

20

15

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

5

10

15

δ: 0.42-0.48 (m, 1H), 0.49-0.55 (m, 1H), 0.80-0.96 (m, 2H), 0.92 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.13-1.35 (m, 4H), 1.40-1.48 (m, 2H), 2.36 (dd, J= 12.8, 6.8Hz, 1H), 2.39 (dd, J= 12.8, 6.8Hz, 1H), 2.66 (br, 4H), 2.94 (t, J= 5.2Hz, 4H), 3.22 (dd, J= 10.0, 7.2Hz, 1H), 3.32 (dd, J= 10.0, 6.4Hz, 1H), 3.34 (s, 3H), 3.57 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 7.04-7.17 (m, 3H), 7.21 (dd, J= 7.2, 1.2Hz, 1H).

これをジクロロメタンに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液に窒素を吹き付けて溶媒を除去した。得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去して得た残渣固体を、窒素吹き付けにより乾燥し、白色固体の標題化合物13mgを得た。

MS m/e (ESI) 399 (MH⁺).

[0395]

(実施例93)

トランス-1-(2-7)ルオロメチルシクロプロピルメチル) -4-[2-(3) 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (9 2 a) において製造されたトランスー (2 - {4 - [2 - (3, 3 - 3) 3 3 5, 5 - 5 + 5 + 5 + 5 + 5 + 5 + 5 + 6 + 6 + 7 + 6 + 8 + 8 + 8 + 8 + 9

 $052 \,\mathrm{mL}, \ 0.394 \,\mathrm{mmol})$ を加え、窒素雰囲気下に室温で2時間撹拌した。反応混合物を外温 $0\,^{\circ}$ に冷却し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて撹拌した。続いてこれに酢酸エチルおよび水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製し、トランスー1ー(2- フルオロメチルシクロプロピルメチル)-4- [2- (3, 3, 5, 5- テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン17 mgを無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.50-0.64 (m, 2H), 0.92 (s, 6H), 0.93-1.03 (m, 1H), 1.05-1.47 (m, 13H), 2.32 (dd, J= 12.8, 6.8Hz, 1H), 2.45 (dd, J= 12.8, 6.0Hz, 1H), 2.69 (br, 4H), 2.94 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.56 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 4.21 (ddd, J= 48.8, 9.6, 7.2Hz, 1H), 4.34 (ddd, J= 48.8, 9.6, 7.2Hz, 1H), 7.04-7.17 (m, 3H), 7.21 (d. J= 7.2, 1H).

15 これをジクロロメタンに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液に窒素を吹き付けて溶媒を除去した。得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去し、得られた残渣固体を窒素を吹き付けにより乾燥し、白色固体の標題化合物16mgを得た。

20 MS m/e (ESI) $387 (MH^{+})$.

[0396]

(実施例94)

トランス- $(2-\{4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-イルメチル} シクロプロピル) アセトニトリル 塩$

25 酸塩

5

[0397]

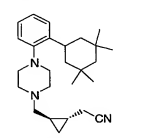
(94a)

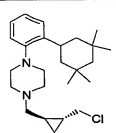
5

10

15

トランスー (2 - {4 - [2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジンー 1 - イルメチル} シクロプロピル) アセトニトリルおよび





実施例 (92a) において製造されたトランスー(2ー $\{4-[2-(3,3],5,5-]$ テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジンー1-1 イルメチル $\}$ シクロプロピル)メタノール(60 mg,0.156 mm o 1)のジクロロメタン(5 m L)溶液を、窒素雰囲気下に外温0℃で撹拌した。この混合物に、トリエチルアミン(0.065 m L,0.468 mm o 1)およびメタンスルホニルクロリド(0.018 m L,0.233 mm o 1)を順次加え、同条件下で30分間撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルおよび水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、滤液を減圧下澱縮し

15 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

10

25

 δ : 0.53-0.65 (m, 2H), 0.87-1.00 (m, 8H), 1.12 (s, 6H), 1.22-1.47 (m, 6H), 2.30-2.50 (m, 4H), 2.67 (br, 4H), 2.94 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.56 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 7.04-7.17 (m, 3H), 7.21 (dd, J= 7.2, 1.6Hz, 1H).

トランスー1ー(2-クロロメチルシクロプロピルメチル)ー4-[2-(3,

20 3, 5, 5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン:

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.55-0.66 (m, 2H), 0.92 (s, 6H), 0.94-1.11 (m, 2H), 1.12 (s, 6H), 1.13-1.46 (m, 6H), 2.33 (dd, J= 12.8, 6.8Hz, 1H), 2.45 (dd, J= 12.4, 6.4Hz, 1H), 2.68 (br, 4H), 2.94 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.47 (dd, J= 11.2, 7.6Hz, 1H), 3.50 (dd, J= 11.2, 7.6Hz, 1H), 3.56 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 7.04-7.17 (m, 3H), 7.21 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H).

[0398]

(94b)

トランスー $(2-\{4-[2-(3,3,5,5-F-F)]$ カーテトラメチルシクロヘキシル (2-(3-(3-5))) フェニル] ピペラジン(2-(3-(3-3))) カープロピル) アセトニトリル 塩

5 酸塩

10

実施例(94a)で得られたトランスー(2ー {4ー [2ー(3,3,5,5) ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンー1ーイルメチル}シクロプロピル)アセトニトリル(8 mg)をジクロロメタンに溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液に窒素を吹き付けて溶媒を除去した。得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去して得た残渣固体を、窒素吹き付けにより乾燥し、淡褐色固体の標題化合物8 mgを得た。

MS m/e (ESI) 394(MH⁺).

15 [0399]

(実施例95)

実施例(94a)で得られたトランス-1-(2ークロロメチルシクロプロピルメチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(19mg)をジクロロメタンに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液に窒素を吹き付けて溶媒を除去した。得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去して得た残渣固体に、窒素を吹き付けて乾燥し、淡赤色固体の標題化合物22mgを得た。

MS m/e (ESI) 403(MH⁺).

10 [0400]

5

15

(実施例96)

1- (2-メチルシクロプロピルメチル) -4- [2-(3, 3, 5, 5-テト ラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

[0401]

(96a)

2-メチル-1-シクロプロパンカルバルデヒド

5

10

15

20

オキサリルクロリド(0.916ml,10.5mmol)の無水ジクロロメタン(10mL)溶液を窒素雰囲気下に内温ー65℃以下に冷却した。そこに、無水ジメチルスルホキシド(1.49mL,21mmol)を15分間かけて滴下した。次いでこの反応混合物を-20℃まで一旦昇温させてから、再び-65℃以下に冷却した。その反応混合物に、2-メチルシクロプロパンメタノール(258mg,3mmol)の無水ジクロロメタン(5mL)溶液を10分間かけて滴下した。同条件下で30分間撹拌後、その混合物にトリエチルアミン(4.18mL,30mmol)を加え、室温まで徐々に昇温させた。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液、ジエチルエーテルおよび水を加えて、ジエチルエーテルで抽出した。分取した有機層を飽和クエン酸水溶液で2回、さらに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して遮液を減圧下濃縮後、シクロプロパン環部位のシス・トランス体の混合物として、淡黄色油状の標題化合物の粗生成物730mgを得た。これを精製することなく次の反応に用いた。

[0402]

(96b)

<u>1-(2-メチルシクロプロピルメチル)-4-[2-(3,3,5,5-テト</u> ラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

実施例(8b)において製造された1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチル

シクロへキシル)フェニル]ピペラジン(300mg, 1mmol)、実施例(96a)で製造された2ーメチルー1ーシクロプロパンカルバルデヒドの粗生成物(365mg)およびテトラヒドロフラン(10mL)の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(424mg, 2mmol)および酢酸(0.057mL, 1mmol)を順次加え、室温で15時間30分撹拌した。反応混合物に酢酸エチル、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製後、シクロプロパン環部位のシス・トランス体混合物として、1ー(2ーメチルシクロプロピルメチル)ー4ー[2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン163mgを無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

5

10

15

δ: 0.24-0.32 (m, 2H), 0.50-0.55 (m, 2H), 0.92 (s, 6H), 1.06 (d, J= 6.0Hz, 3H), 1.12 (s, 6H), 1.16-1.48 (m, 6H), 2.18 (dd, J= 12.4, 7.2Hz, 1H x 0.85), 2.33 (dd, J= 12.0, 6.4Hz, 1H x 0.15), 2.50 (dd, J= 12.4, 6.4Hz, 1H x 0.85), 2.56 (dd, J= 12.4, 6.4Hz, 1H x 0.15), 2.67 (br, 4H), 2.95 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.58 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 7.05-7.18 (m, 3H), 7.22 (dd, J= 7.2, 1.2Hz, 1H).

20 これをジクロロメタンに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液を減圧下濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ濾取した。これを減圧乾燥し、シクロプロパン環部位のシス・トランス体混合物として、白色固体の標題化合物156mgを得た。

MS m/e (ESI) 369(MH⁺).

25 [0403]

(実施例97)

1-[3-フルオロ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] -4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

[0404]

5

10

15

(97a)

トリフルオロメタンスルホン酸 2-フルオロー6-ニトロフェニルエステル

2ーフルオロー6ーニトロフェノール (5 g, 31.83mmol)、トリエチルアミン (22mL, 157.84mmol) およびジクロロメタン (100mL) の混合物を、窒素雰囲気下に氷ーメタノール浴を用い冷却した。その混合物に、トリフルオロメタンスルホン酸無水物 (8mL, 47.55mmol)を20分間かけて滴下した後、同条件下で50分間撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液、酢酸エチルおよび水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、標題化合物8.02gを黄褐色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

20 δ : 7.52-7.63 (m, 2H), 7.98 (dt, J= 8.0, 2.0Hz, 1H).

[0405]

(97b)

1-フルオロ-3-ニトロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ -1-エニル) ベンゼン

5

10

15

20

実施例(97a)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 2ーフルオロー6ーニトロフェニルエステル(2.89g, 10mmol)、実施例(4b)で製造された4,4,5,5ーテトラメチルー2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエニル)[1,3,2]ジオキサボロラン(3.17g,12mmol)、トルエン(30mL)およびエタノール(15mL)の混合物に、炭酸ナトリウム(1.6g,15.1mmol)、純水(0.9mL)およびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(1.15g,1mmol)を加え、窒素雰囲気下に外温100℃で2時間撹拌した。反応混合物に酢酸エチルと水を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、標題化合物2.25gを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₂)

 δ : 1.04 (s, 6H), 1.07 (s, 6H), 1.42 (s, 2H), 2.07 (s, 2H), 5.34 (t, J= 2.0Hz, 1H), 7.23-7.29 (m, 1H), 7.33 (ddd, J= 8.0, 8.0, 5.2Hz, 1H), 7.54 (ddd, J= 8.0, 2.0, 1.2Hz, 1H).

[0406]

(97c)

3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニルアミン

5

10

15

20

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 1.06 (s, 6H), 1.09 (s, 6H), 1.44 (s, 2H), 1.96 (s, 2H), 3.86 (brs, 2H), 5.51 (t, J= 1.6Hz, 1H), 6.43 (ddd, J= 8.4, 8.0, 1.2Hz, 1H), 6.46 (ddd, J= 8.0, 1.2, 0.8Hz, 1H), 6.96 (ddd, J= 8.4, 8.0, 6.4Hz, 1H).

[0407]

(97d)

1-[3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] ピペラジン

実施例(97c)で製造された3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラ

メチルシクロへキサー1-エニル)フェニルアミン(623mg,2.52mm o 1)の1,2-ジクロロベンゼン(7mL)溶液に、ビス(2-クロロエチル)アミン塩酸塩(560mg,3.14mm o 1)を加えて、窒素雰囲気下に外温 200で5時間加熱還流した。反応途中、反応容器内に窒素気流を数回流し、塩化水素ガスを除去した。室温まで冷却した反応混合物に、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、メタノール、飽和炭酸ナトリウム水溶液および水を加えて油水分配した。水層をさらに酢酸エチルで抽出し、合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/へプタン)で精製して、

10 標題化合物 2 1 4 m g を 淡褐色油状物 として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 1.05 (s, 6H), 1.08 (s, 6H), 1.42 (s, 2H), 2.06 (s, 2H), 2.95 (brs, 8H), 5.43 (s, 1H), 6.74 (ddd, J= 8.4, 8.0, 0.8Hz, 1H), 6.79 (d, J= 8.4Hz, 1H), 7.12 (ddd, J= 8.0, 8.0, 6.4Hz, 1H).

15 NHの1Hは特定できなかった。

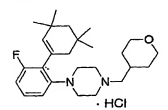
[0408]

(97e)

1-[3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン

20 塩酸塩

5



実施例(97d)で製造された1-[3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル]ピペラジン(115 m g,

0.363mmol)、テトラヒドロピランー4ーカルバルデヒド(62mg,0.543mmol)およびテトラヒドロフラン(7mL)の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(154mg,0.726mmol)と酢酸(0.021mL,0.363mmol)を順次加え、室温で1時間30分撹拌した。反応液に酢酸エチル、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、1-[3-フルオロ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン108mgを無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

10

15

20

δ: 1.06 (s, 6H), 1.08 (s, 6H), 1.23-1.28 (m, 2H), 1.65-1.83 (m, 3H), 1.42 (s, 2H), 2.06 (s, 2H), 2.21 (d, J= 7.2Hz, 2H), 2.48 (brs, 4H), 2.99 (brs, 4H), 3.38 (td, J= 12, 2.4Hz, 2H), 3.94-4.00 (m, 2H), 5.42 (s, 1H), 6.72 (ddd, J= 8.0, 8.0, 0.8Hz, 1H), 6.77 (d, J= 8.0Hz, 1H), 7.10 (ddd, J= 8.0, 8.0, 6.4Hz, 1H).

これをジクロロメタンに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、これを濾取した。この固体を減圧乾燥し、標題化合物 <math>97mg を白色固体として得た。 MS m/e (ESI) 415 (MH⁺).

[0409]

(実施例98)

[0410]

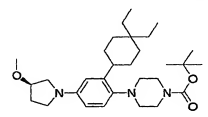
(98a)

5

10

15

(R) - [2-(4, 4-ジェチルシクロヘキシル) - 4-(3-メトキシピロ リジン-1-イル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 <math>t-ブチルエステル



実施例(38c)で製造された4ー [4ープロモー2ー(4,4ージエチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル(454mg,0.947mmol)、トルエン(10mL)、(R) -3ーメトキシピロリジン 塩酸塩(196mg,1.42mmol)、ナトリウム tープトキシド(380mg,3.95mmol)、トリー tープチルホスホニウムテトラフルオロボレート(84mg,0.29mmol)、および酢酸パラジウム(II)(32mg,0.14mmol)の混合物を、窒素雰囲気下、外温90℃で5時間撹拌した。反応混合物の不溶物を濾去して、得られた濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、標題化合物193mgを淡褐色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.82 (t, J= 7.6Hz, 6H), 1.16-1.29 (m, 4H), 1.47 (s, 9H), 1.48-1.68 (m, 8H), 2.07-2.14 (m, 2H), 2.74 (brs, 4H), 2.93-3.03 (m, 1H), 3.13 (br, 4H),

3. 28-3. 51 (m, 7H), 4. 05-4. 11 (m, 1H), 6. 38 (dd, J= 8. 8, 2. 8Hz, 1H), 6. 43 (d, J= 2. 8Hz, 1H), 7. 01 (d, J= 8. 8Hz, 1H).

[0411]

(98b)

5

10

15

20

(R) - 1 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキシル) - 4 - (3 - メトキシピロリジン<math>-1 - 1ル) フェニル] ピペラジン

実施例(98a)で製造された(R)- [2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(3-メトキシピロリジン-1-イル)フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル(193mg,0.386mmol)、トリフルオロ酢酸(0.5mL,6.49mmol)およびジクロロメタン(3mL)の混合物を、室温で14時間30分撹拌した。反応混合物を氷水で冷却しながら5N水酸化ナトリウム水溶液で塩基性にした。次いで酢酸エチルと水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去した濾液を減圧下濃縮して、標題化合物の粗生成物160mgを淡褐色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.80 (t, J= 7.6Hz, 6H), 1.15-1.30 (m, 4H), 1.42-1.66 (m, 8H), 2.07-2.14 (m, 2H), 2.79 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.02 (t, J= 4.8Hz, 4H), 2.92-3.00 (m, 1H), 3.28-3.51 (m, 7H), 4.05-4.11 (m, 1H), 6.39 (dd, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 6.43 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.07 (d, J= 8.4Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0412]

(98c)

5.

10

15

20

(R) - 1 - プチル - 4 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキシル) - 4 - (3 - メトキシピロリジン - 1 - イル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例 (98b) で製造された (R) -1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル) -4-(3-メトキシピロリジン-1-イル) フェニル] ピペラジンの粗生成物 (160mg)、プチルアルデヒド (0.052mL,0.584mmol) およびテトラヒドロフラン (7mL) の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (164mg,0.774mmol) と酢酸 (0.022mL,0.384mmol) を順次加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物に酢酸エチルおよび飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、(R) -1-プチルー4-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル) -4-(3-メトキシピロリジン-1-イル)フェニル] ピペラジン170mgを淡褐色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ : 0.80 (t, J= 7.6Hz, 6H), 0.94 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.15-1.40 (m, 6H), 1.45-1.70 (m, 10H), 2.06-2.14 (m, 2H), 2.36-2.43 (m, 2H), 2.57 (br, 4H), 2.84 (brs, 4H), 2.90-3.00 (m, 1H), 3.27-3.50 (m, 7H), 4.05-4.10 (m, 1H), 6.37 (dd, J= 8.8, 2.8Hz, 1H), 6.42 (d, J= 2.8Hz, 1H), 7.08 (d, J= 8.8Hz, 1H).

これをジクロロメタンに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この

溶液を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、超音 波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去し、残渣固体を減圧乾燥することで、標題化合物161mgを灰白色固体として得た。

MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).

[0413]

(実施例99)

5

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ \sim キシル) -4-チアゾール-2-イルフェニル] ピペラジン 二塩酸塩

10 [0414]

(99a)

4-[4-プロモ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェ=ル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

実施例(8a)で製造された4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル(2.93g,7.31mmol)、酢酸ナトリウム(6g,73.14mmol)およびメタノール(50mL)の混合物に、臭素(0.37mL,7.22mmol)を加え窒素雰囲気下に室温で20分間撹拌した。反応混合物に飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液、酢酸エチルおよび水を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取し

た有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を遮去して、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、標題化合物2.67gを無色結晶として得た。

5 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.93 (s, 6H), 1.10 (s, 6H), 1.12-1.45 (m, 6H), 1.49 (s, 9H), 2.79 (brs, 4H), 3.48 (br, 4H), 3.54 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 6.93 (d, J= 8.4Hz, 1H), 7.25 (dd, J= 8.4, 2.4Hz, 1H), 7.32 (d, J= 2.4Hz, 1H).

[0415]

10 (99ь)

15

20

4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)-4-チアゾール-2-イルフェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

実施例 (99a) で製造された4-[4-プロモ-2-(3,3,5,5-デトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t ープチルエステル (150mg,0.313mmol)、2-(トリプチルすず) チアゾール (0.16mL)、ふっ化セシウム (107mg,0.704mmol) およびジオキサン (8mL) の混合物に、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (40mg,0.035mmol) を加え、外温100℃で窒素雰囲気下に3時間撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加えて不溶物を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物115mgを淡黄色結晶として得た

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

δ: 0.94 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.15-1.46 (m, 6H), 1.50 (s, 9H), 2.87 (brs, 4H), 3.56 (tt, J= 12.4, 3.2Hz, 1H), 3.59 (br, 4H), 7.09 (d, J= 8.4Hz, 1H), 7.28 (d, J= 3.2Hz, 1H), 7.69 (dd, J= 8.4, 2.4Hz, 1H), 7.84 (d, J= 3.2Hz, 1H), 7.88 (d, J= 2.4Hz, 1H).

[0416]

(99c)

5

10

15

1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) -4-チアプール-2-イルフェニル] ピペラジン

実施例(99b)で製造された4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)-4-チアゾール-2-イルフェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル(113mg,0.234mmol)、トリフルオロ酢酸(0.3mL、3.89mmol)およびジクロロメタン(2mL)の混合物を、室温で1時間50分撹拌した。反応混合物を氷水で冷却し、そこに5N水酸化ナトリウム水溶液を加え塩基性にした。次いで酢酸エチルと水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮することにより、標題化合物の粗生成物91mgを淡黄色固体として得た。

20 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.94 (s, 6H), 1.13 (s, 6H), 1.16-1.50 (m, 6H), 2.90 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.05 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.56 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 7.10 (d, J= 8.4Hz, 1H), 7.26 (d, J= 3.2Hz, 1H), 7.68 (dd, J= 8.4, 2.4Hz, 1H), 7.82 (d, J= 3.2Hz, 1H),

7.86 (d, J= 2.4Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0417]

(99d)

5

10

15

20

1-シクロプロピルメチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)-4-チアゾール-2-イルフェニル] ピペラジン 二塩酸塩

実施例 (99c) で製造された1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシ クロヘキシル) -4-チアゾール-2-イルフェニル] ピペラジン (15mg, 0. 039mmol)、シクロプロパンカルバルデヒド(0.006mL, 0.0 80mmol) およびテトラヒドロフラン (2mL) の混合物に、トリアセトキ シ水素化ほう素ナトリウム (21mg, 0.099mmol) と酢酸(0.00 3mL, 0.052mmol)を順次加え、室温で1時間40分撹拌した。反応 混合物に酢酸エチル、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および水を加えて酢酸エチ ルで抽出した。分取した有機層を窒素吹き付けにより濃縮した。得られた残渣を NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して 、1-シクロプロピルメチル-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシク ロヘキシル) -4-チアゾール-2-イルフェニル] ピペラジンを得た。これを ジクロロメタンに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液を窒 素ガス吹き付けにより濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化さ せ、超音波処理により粉砕した。上澄みのジエチルエーテル溶液を除去して得た 残渣固体に窒素ガスを吹き付けて乾燥させ、標題化合物16mgを淡黄色固体と して得た。

MS m/e (ESI) $438(MH^{\dagger})$.

[0418]

(実施例100)

5

10

15

20

1-シクロプロピルメチルー4- [4-ピリジン-2-イル-2-(3, 3, 5 , 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン 二塩酸塩

[0419]

(100a)

4-[4-ピリジン-2-イル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへキシル) フェニル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

実施例(99a)で製造された4ー [4ープロモー2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル(100mg,0.209mmol)、2ー(トリプチルすず)ピリジン(0.08mL,0.25mmol)、ふっ化セシウム(68mg,0.448mmol)およびジオキサン(15mL)の混合物に、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(25mg,0.022mmol)を加え、窒素雰囲気下に外温90℃で3時間撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加えて不溶物を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、標題化合物43mgを淡黄色結

晶として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.94 (s, 6H), 1.13 (s, 6H), 1.16-1.49 (m, 6H), 1.50 (s, 9H), 2.88 (brs, 4H), 3.59 (br, 4H), 3.61 (tt, J= 12.8, 3.2Hz, 1H), 7.15 (d, J= 8.4Hz, 1H), 7.19 (ddd, J= 7.2, 4.8, 2.0Hz, 1H), 7.68-7.76 (m, 3H), 7.89 (d, J= 2.4Hz, 1H), 8.68 (ddd, J= 4.8, 1.6, 0.8Hz, 1H).

[0420]

(100b)

5

10

15

20

1 - [4 - ピリジン - 2 - イル - 2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロへ キシル) フェニル] ピペラジン

実施例(100a)で製造された4-[4-ピリジン-2-イル-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル(42mg,0.088mmol)、トリフルオロ酢酸(0.1mL、1.30mmol)およびジクロロメタン(1mL)の混合物を、室温で17時間50分撹拌した。反応混合物を氷水で冷却し、そこに5N水酸化ナトリウム水溶液を加え塩基性にした。次いで酢酸エチルと水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮後、標題化合物の粗生成物30mgを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.94 (s, 6H), 1.14 (s, 6H), 1.17-1.52 (m, 6H), 2.90 (t, J= 4.4Hz, 4H), 3.05 (t, J= 4.8Hz, 4H), 3.61 (tt, J= 12.8, 3.2Hz, 1H), 7.14-7.18 (m, 2H),

7. 66-7.75 (m, 3H), 7. 87 (d, J=2.0Hz, 1H), 8. 66 (ddd, J=5.2, 1. 6, 0. 8Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

[0421]

(100c)

5

10

. 15

20

1-シクロプロピルメチル-4-[4-ピリジン-2-イル-2-(3, 3, 5 , 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 二塩酸塩

実施例(100b)で製造された1- [4-ピリジン-2-イル-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(10mg,0.026mmol)、シクロプロパンカルバルデヒド(0.004mL,0.054mmol)およびテトラヒドロフラン(2mL)の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(14mg,0.066mmol)と酢酸(0.002mL,0.035mmol)を順次加え、室温で40分間撹拌した。反応混合物に酢酸エチル、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層に窒素を吹き付けて濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、1ーシクロプロピルメチルー4- [4-ピリジン-2-イル-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンを得た。これをジクロロメタンに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液に窒素ガスを吹き付けて濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させた。超音波処理により固体を粉砕した後、上澄みのジエチルエーテル溶液を除去した。その残渣固体に窒素ガスを吹き付けて乾燥させ、標題化合物3mgを淡黄色固体と

して得た。

MS m/e (ESI) $432(MH^{+})$.

[0422]

(実施例101)

5 1-ブチルー4- [2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-5-(1H-テトラゾー $\nu-$ 5--7 ν 1 2ペラジン 塩酸塩

[0423]

(101a)

15

水素化リチウムアルミニウム(29mg, 0.764mmo1)を無水テトラヒドロフラン(5mL)に懸濁した。この懸濁液に、4-(4-t-7)チルシクロヘキシル)-3-(4-7)チルピペラジン-1-7イル)安息香酸メチルエステル(308mg, 0.743mmo1)の無水テトラヒドロフラン(5mL)溶液を窒素雰囲気下に室温で加え55分間撹拌した。反応混合物にふっ化ナトリウ

ム(262mg)を加え、窒素を吹き込みながら水(0.11mL)を徐々に加えた。1時間35分撹拌後、不溶物を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣を酢酸エチルに溶解し、無水硫酸ナトリウムを加えて乾燥した。乾燥剤を濾去して濾液を減圧下濃縮後、標題化合物の粗生成物295mgを無色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

る: 0.88 (s, 9H x 0.6), 0.90 (s, 9H x 0.4), 0.94 (t, J= 7.2Hz, 3H x 0.6), 0.95 (t, J= 7.2Hz, 3H x 0.4), 1.08-1.98 (m, 13H), 2.38-2.44 (m, 2H), 2.59 (brs, 4H), 2.89 (t, J= 4.8Hz, 4H x 0.6), 2.90 (t, J= 4.8Hz, 4H x 0.4), 2.97 (tt, J= 12.4, 2.4Hz, 1H x 0.4), 3.37 (tt, J= 5.2, 5.2Hz, 1H x 0.6), 4.63 (s, 2H), 7.04-7.08 (m, 1H), 7.11 (d, J= 1.6Hz, 1H x 0.4), 7.17 (d, J= 1.6Hz, 1H x 0.6), 7.20 (d, J= 8.0Hz, 1H x 0.4), 7.40 (d, J= 8.0Hz, 1H x 0.6). ОНの1 Hは特定できなかった。

[0424]

15 (101b)

5

10

20

<u>4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イ</u>ル)ベンズアルデヒド

実施例(101a)で製造された [4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イル) フェニル] メタノールの粗生成物 (294mg)、酸化マンガン (IV) (1.3g, 14.95mmol) およびクロロホルム (15mL) の混合物を40分間加熱還流した。反応混合物を濾過し不

溶物を濾去した。濾液を減圧下濃縮することで、標題化合物の粗生成物249mgを黄褐色油状物として得た。これを精製することなく次の反応に用いた。

[0425]

(101c)

5 <u>4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イ</u>ル)ベンズアルデヒドオキシム

実施例(101b)で製造された4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イル)ベンズアルデヒドの粗生成物(247mg)、塩化ヒドロキシルアンモニウム(134mg, 1.93mmol)およびエタノール(10mL)の混合物に、酢酸ナトリウム(193mg, 2.35mmol)と水(1.5mL)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物を氷水に注ぎ、さらに酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮後、標題化合物の粗生成物271mgを淡黄色固体として得た。これを精製することなく次の反応に用いた。

[0426]

(101d)

10

15

20

<u>4 → (4 − t − ブチルシクロヘキシル) − 3 − (4 − ブチルピペラジン−1 − イ</u> ル) ベンゾニトリル

5

10

15

実施例(101c)で製造された4ー(4ーtーブチルシクロヘキシル)-3ー(4ープチルピペラジンー1ーイル)ベンズアルデヒドオキシムの粗生成物(269mg)、ベンゼンスルホニルクロリド(0,11mL,0.862mmol)、ピリジン(0.11ml,1.36mmol)およびテトラヒドロフラン(15mL)の混合物を、加熱還流して4時間30分撹拌した。次いで、反応混合物中のテトラヒドロフランをある程度減圧留去した後に、クロロホルムを加えてさらに1時間加熱還流した。その反応混合物を減圧濃縮して得た残渣を氷水に注ぎ、さらに酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液で2回、次いで飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧濃縮して得た残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン系、次いで酢酸エチル/メタノール系)で精製して、標題化合物192mgを黄褐色油状物として得た。

[0427]

(101e)

5

10

15

20

実施例(101d)で製造された4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3
- (4-ブチルピペラジン-1-イル)ベンゾニトリル(146mg, 0.38
3mmol)、アジ化トリメチルすず(160mg, 0.777mmol)およびトルエン(10mL)の混合物を、外温130℃前後で14時間20分撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、その残渣にメタノール(6mL)および1N塩酸(6mL)を加えて室温で2時間10分撹拌した。その反応混合物を氷水で冷却し、2N水酸化ナトリウム水溶液を加えて一旦塩基性にした後、飽和塩化アンモニウム水溶液で再中和した。これに酢酸エチル、テトラヒドロフランおよび水を加えて酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をジクロロメタンに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。この溶液を減圧下濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加えて結晶化させた。これを濾取し、減圧乾燥することにより、標題化合物133mgを無色結晶として得た

MS m/e (ESI) $425 (MH^{+})$.

[0428]

(実施例102)

1-プチルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン 塩酸塩

[0429]

(102a)

2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェノール

5

10

15

20

2-(4,4,5,5-テトラメチルー [1,3,2]ジオキサボロランー 2-イル)フェノール(3.5g, 15.9mmo1)、実施例(4a)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへキサー 1-エニルエステル(5g, 17.4mmo1)および 1, 2-ジメトキシエタン(20mL)の混合物に、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)(0.92g, 0.79mmo1)と 2N炭酸ナトリウム水溶液(23.9mL, 47.7mmo1)を加え、窒素雰囲気下、外温 90で 1 時間撹拌した。反応混合物に、飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製し、標題化合物 3.7gを黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ :-1.06 (s, 6H), 1.11(s, 6H), 1.45 (s, 2H), 2.04 (d, J= 1.6Hz, 2H), 5.59 (s, 1H), 5.61 (t, J= 1.6Hz, 1H), 6.87 (td, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 6.90 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.03 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.12 (td, J= 7.6, 1.2Hz, 1H).

[0430]

(102b)

2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェノール

実施例(102a)で製造された2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロ ヘキサー1-エニル)フェノール(1.7g,7.4mmol)のメタノール(30mL)溶液に、10%パラジウム炭素(0.5g,含水)を加え、水素ガス雰囲気下、室温常圧で27時間撹拌した。反応混合物をセライトに通して濾過し、 遮液を減圧濃縮し、粗生成物として標題化合物1.7gを淡黄色油状物として得た。

10 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₂)

 δ : 0.94 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.14-1.35 (m, 6H), 3.22 (tt, J=12.8, 2.8Hz, 1H), 4.67 (s, 1H), 6.74 (dd, J=7.6, 1.2Hz, 1H), 6.89 (td, J=7.6, 1.2Hz, 1H), 7.05 (td, J=7.6, 1.2Hz, 1H), 7.17 (dd, J=7.6, 1.2Hz, 1H).

[0431]

15 (102c)

5

トリフルオロメタンスルホン酸 2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへ キシル)フェニルエステル

実施例(102b)で製造された2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロ 20 ヘキシル)フェノール(530mg,2.28mmol)のジクロロメタン(2 0mL)溶液に、氷冷下でトリエチルアミン(1.3mL,4.09mmol)

、トリフルオロメタンスルホン酸無水物(0.56mL,3.33mmol)を順次加え、室温に昇温しながら14時間撹拌した。反応混合物に飽和食塩水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾過した濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物0.83gを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.94 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.14-1.38 (m, 6H), 3.31 (tt, J=12.8, 2.8Hz, 1H), 7.22-7.42 (m, 4H).

[0432]

(102d)

5

10

4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] -3,6-ジヒドロ-2H-ピリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

実施例(102c)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸2-(3,3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニルエステル(830mg,2.55mmol)、4-(4,4,5,5-テトラメチルー[1,3,2]ジオキサボロラン-2-イル)-3,6-ジヒドロ-2H-ピリジン-1-カルボン酸 tープチルエステル(631mg,2.04mmol)(Paul R. Eastwood, Tetrahedron Lett.,2000,41,3705.)および1,2-ジメトキシエタン(20mL)の混合物に、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(147mg,0.13mmol)と2N炭酸ナトリウム水溶液(3.8mL,7.6mmo

1)を加え、窒素雰囲気下、外温90℃で8時間撹拌した。反応混合物に、飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、 遮液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢 酸エチル/ヘプタン)で精製し、標題化合物570mgを淡黄色油状物として得 た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 1.03 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.16-1.48(m, 6H), 1.49 (s, 9H), 2.32 (bs, 2H), 3.22 (tt, J=12.8, 2.8Hz, 1H), 3.64 (bs, 2H), 4.02 (bs, 2H), 5.52 (bs, 1H), 6.74 (dd, J=7.6, 1.2Hz, 1H), 6.89 (td, J=7.6, 1.2Hz, 1H), 7.05 (td, J=7.6, 1.2Hz, 1H), 7.17 (dd, J=7.6, 1.2Hz, 1H).

[0433]

(102e)

4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン

15

20

5

10

実施例(102d)で製造された4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]-3,6-ジヒドロ-2H-ピリジン-1-カルボン酸 tープチルエステル(570mg,1.43mmol)のジクロロメタン(5mL)溶液に、トリフルオロ酢酸(5mL)を加え室温で30分間撹拌した。反応混合物を減圧濃縮して得た残渣に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製し、標題化合物430mgを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDC13)

 δ : 0.92 (s, 6H), 1.05 (s, 6H), 1.10-1.52 (m, 6H), 2.35 (bs, 2H), 3.07 (tt, J=12.8, 2.8Hz, 1H), 3.21 (t, J=5.6Hz, 2H), 3.57-3.62 (m, 2H), 5.56-5.61 (m, 1H), 7.00 (dd, J=7.6, 1.2Hz, 1H), 7.12 (td, 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.22-7.27 (m, 1H), 7.36 (td, J=7.6, 1.2Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

MS m/e (ESI) $298(MH^{+})$.

[0434]

(102f)

5

15

20

10 <u>1-ブチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン 塩酸塩</u>

実施例(102e)で製造された4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン(130 mg,0.44mmol)のテトラヒドロフラン(2mL)溶液に、ブチルアルデヒド(37.8mg,0.52mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(139mg,0.66mmol)および酢酸(52.5mg,0.87mmol)を加え、室温で13時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)にて精製して、1-ブチルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン70mgを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDC13)

δ: 0.91 (s, 6H), 0.94 (t, J=7.2Hz, 3H), 1.05 (s, 6H), 1.12-1.46 (m, 10H), 2.33-2.40 (m, 2H), 2.46 (t, J=7.2Hz, 2H), 2.69 (t, J=5.6Hz, 2H), 3.06-3.12 (m, 3H), 5.49-5.54 (m, 1H), 7.17-7.32 (m, 4H).

得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液を加え室温で30分間撹拌した。その混合溶液を減圧濃縮して得た残渣に、ヘキサンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。固体を濾取し、減圧乾燥することにより、標題化合物68mgを淡黄色固体として得た。

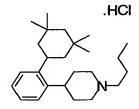
MS m/e (ESI) 354 (MH⁺).

10 [0435]

5

(実施例103)

1ープチルー4ー[2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペリジン 塩酸塩



 δ : 0.97 (s, 6H), 1.03 (t, J=7.2Hz, 3H), 1.19 (s, 6H), 1.30-1.52 (m, 8H),

1.74-1.84 (m, 2H), 1.96-2.17 (m, 4H), 3.02-3.30 (m, 6H), 3.68-3.77 (m, 2H), 7.14-7.30 (m, 4H).

MS m/e (ESI) 356 (MH⁺).

[0436]

(実施例104)

5

4-[4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェ= μ [-1-プロピル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン 塩酸塩

[0437]

10 (104a)

1-メトキシー4-メチルー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ -1-エニル) ベンゼン

2-メトキシー5-メチルフェニルボロン酸(1g,6.02mmol)、実施例(4a)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニルエステル(1.9g,6.62mmol)および1,2-ジメトキシエタン(30mL)の混合物に、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)(0.35g,0.30mmol)と2N炭酸ナトリウム水溶液(9.0mL,18.0mmol)を加え、窒素雰囲気下に外温90℃で3時間撹拌した。反応混合物に、飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出した。

有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾過した濾液を減圧濃縮して得られた 残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製 して、標題化合物1.0gを淡黄色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃)

δ: 1.01 (s, 6H), 1.07 (s, 6H), 1.39 (s, 2H), 2.07 (d, J=1.6Hz, 2H), 2.28 (s, 3H), 3.75 (s, 3H), 5.42 (s, 1H), 6.73 (d, J=8.4Hz, 1H), 6.91 (d, J=2.0Hz, 1H), 6.97 (dd, J=8.4, 2.0Hz, 1H).

[0438]

(104b)

5

15

10 <u>1-メトキシー4-メチルー2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシ</u> ル) ベンゼン

実施例(104a)で製造された1-メトキシ-4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)ベンゼン(1.0g, 3.8 7 mm o l)のメタノール(30 m L)溶液に、10%パラジウム炭素(0.6 g, 含水)を加え、水素ガス雰囲気下、室温常圧で12時間撹拌した。反応混合物をセライトに通して濾過し、濾液を減圧濃縮して粗生成物として標題化合物1.0gを黄色油状物として得た。

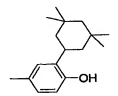
¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ; 0.92 (s, 6H), 1.05 (s, 6H), 1.10-1.52 (m, 6H), 2.80 (s, 3H), 3.33 (tt, J=12.8, 2.8Hz, 1H), 3.79 (s, 3H), 6.75 (d, J=8.4Hz, 1H), 6.94 (d, J=2.0Hz, 1H), 6.99 (dd, J=8.4, 2.0Hz, 1H).

[0439]

(104c)

4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェノール



5

10

15

実施例(104b)で製造された1ーメトキシー4ーメチルー2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキシル)ベンゼン(1.0g,3.84mmol)の酢酸(5mL)溶液に、48%臭化水素酸(10mL,59.3mmol)を加え、12時間加熱還流した。冷却後の反応混合物に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を減圧濃縮して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)にて精製して、標題化合物450mgを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDC13)

 δ : 0.94 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.16-1.60 (m, 6H), 2.26 (s, 3H), 3.18 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 4.47 (s, 1H), 6.64 (d, J= 8.4Hz, 1H), 6.84 (dd, J= 8.4, 2.0Hz, 1H), 6.96 (d, J= 2.0Hz, 1H).

[0440]

(104d)

トリフルオロメタンスルホン酸 4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメ チルシクロヘキシル) フェニルエステル

実施例(104c)で製造された4-メチルー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェノール(0. 45g, 1. 83mmo1)のジクロロメタン(30m1)溶液に、氷冷下でトリエチルアミン(1. 0mL, 7. 32mmo1)とトリフルオロメタンスルホン酸無水物(0. 46mL, 2. 75mmo1)を順次加え、外温0でで2時間撹拌した。反応混合物に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を減圧濃縮して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物0. 43gを淡黄色油状物として得た。

10 ¹H-NMR (400MHz, CDC13)

 δ : 0.94 (s, 6H), 1.11 (s, 6H), 1.08-1.54 (m, 6H), 2.35 (s, 3H), 3.26 (tt, J=12.8, 2.8Hz, 1H), 7.02(dd, J=8.4, 2.0Hz, 1H), 7.09 (d, J=8.4Hz, 1H), 7.14 (d, J=2.0Hz, 1H).

[0441]

15 (104e)

5

4-[4-メチル-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル<math>]-3,6-ジヒドロ-2H-ピリジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステル

実施例(104d)で製造されたトリフルオロメタンスルホン酸 4 ーメチルー2 ー (3, 3, 5, 5 ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニルエステル(430 mg, 1.14 mm o 1)、4 ー (4, 4, 5, 5 ーテトラメチル [1, 3, 2] ジオキサボロランー2ーイル)ー3, 6 ージヒドロー2 Hーピリジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル(421 mg, 1.36 mm o 1)(Paul R. Eastwood, Tetrahedron Lett., 2000, 41, 3705.) および1, 2ージメトキシエタン(20 mL)の混合物に、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)(65 mg, 0.06 mm o 1)と2 N炭酸ナトリウム水溶液(1.72 mL, 3.41 mm o 1)を加え、窒素雰囲気下に外温90℃で8時間撹拌した。反応混合物に、飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を濃縮して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物297 mgを淡黄色油状物として得た。

15 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.91 (s, 6H), 1.02 (s, 6H), 1.09-1.44 (m, 6H), 1.48 (s, 9H), 2.30 (bs, 2H), 2.33 (s, 3H), 3.04 (tt, J=12.8, 2.8Hz, 1H), 3.63 (bs, 2H), 4.01 (bs, 2H), 5.49 (bs, 1H), 6.94 (s, 2H), 7.04 (s, 1H).

[0442]

20 (104f)

5

10

4-[4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン

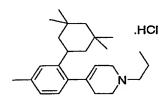
実施例(104e)で製造された4-[4-メチルー2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] -3,6-ジヒドロー2Hーピリジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル(297mg,0.72mmol)のジクロロメタン(3mL)溶液に、トリフルオロ酢酸(3mL)を加えて30分間室温で撹拌した。その反応混合物を減圧濃縮して得た残渣に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を乾燥剤で乾燥後に濾過した。濾液を減圧濃縮することにより、粗生成物として標題化合物280mgを淡黄色油状物として得た。

10 MS m/e (ESI) 312(MH+).

[0443]

(104g)

4-[4-x+v-2-(3, 3, 5, 5-r-7-2+v-2



15

20

5

実施例(104f)で製造された4-[4-メチル-2-(3,3,5,5-F)] で製造された4-[4-メチル-2-(3,3,5,5-F)] で 5-F で 5-F

. 45 mm o 1) を加え、室温で12時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。.有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を濃縮して得られた残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)にて精製して、4- [4-メチル-2- (3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]-1-プロピル-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン63 mgを淡黄色油状物として得た。MS m/e (ESI) 354(MH).

得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加え3 0分間室温で撹拌した。その溶液を減圧濃縮して得た残渣にヘキサンを加えて固 化させ、超音波処理により粉砕した。固体を濾取し、減圧乾燥することにより、 標題化合物60mgを淡黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CD₃CD)

5

10

15

 δ : 0.95 (s, 6H), 1.06 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.11 (s, 6H), 1.16-1.46 (m, 8H), 1.77-1.89 (m, 2H), 2.31 (s, 3H), 2.56-2.68 (m, 2H), 3.01 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 3.12-3.24 (m, 2H), 3.76-3.92 (m, 2H), 5.58 (bs, 1H), 6.96 (s, 2H), 7.11 (s, 1H).

MS m/e (ESI) 354 (MH⁺).

[0444]

(実施例105)

20 4-[4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェ $= -\mu$ -1-プロピルピペリジン 塩酸塩

実施例(104g)で製造された4-[4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-

テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] -1-プロピルー1, 2, 3, 6ーテトラヒドロピリジン塩酸塩(50mg, 0. 13mmol)のメタノール(10mL)溶液に、10%パラジウム炭素(50mg, 含水)を加え、水素ガス雰囲気下に、常圧室温で2時間撹拌した。反応混合物をセライトに通して濾過して得た濾液を減圧濃縮した。残渣にヘキサンを加えて固化させ、超音波処理により粉砕した。固体を濾取して減圧乾燥することにより、標題化合物16mgを淡黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, $CD_{3}OD$)

δ: 0.97 (s, 6H), 1.05 (t, 3H), 1.18 (s, 6H), 1.18-1.46 (m, 6H), 1.74-1.86 (m, 2H), 1.95-2.08 (m, 4H), 2.29 (s, 3H), 3.00-3.34 (m, 6H), 3.62-3.72 (m, 2H), 6.99 (dd, J= 8.4, 2.0Hz, 1H), 7.08 (d, J= 2.0Hz, 1H), 7.11 (d, J= 8.4Hz, 1H).

MS m/e (ESI) $356 (MH^{+})$.

[0445]

15 (実施例106)

5

10

1-プチル-4- [5-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキサ-1-エニル)フェニル] ピペリジン 塩酸塩

[0446]

20 (1.06a)

4-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-3,6-ジヒドロ-2H-ピリ ジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

5

10

15

5 - フルオロー 2 - メトキシフェニルボロン酸(1 g, 5.88 mm o 1)、4 - トリフルオロメタンスルホニルオキシー 3, 6 - ジヒドロー 2 H - ピリジンー 1 - カルボン酸 t - プチルエステル (4.2 2 g, 7.64 mm o 1) (David J. Wustrow, Lawrence D. Wise, Synthesis., 1991, 993.) および 1, 2 - ジメトキシエタン(30 m L)の混合物に、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)(0.34 g, 0.29 mm o 1)と 2 N 炭酸ナトリウム水溶液(8.82 m L, 17.6 mm o 1)を加え、窒素雰囲気下に外温 90 ℃で 2 時間撹拌した。反応混合物に、飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を濃縮して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物 2.3 gを黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ:1.49 (s, 9H), 2.47 (bs, 2H), 3.58 (t, J= 5.6Hz, 2H), 3.78 (s, 3H), 4.01-4.06 (m, 2H), 5.78 (bs, 1H), 6.77 (dd, J= 8.4, 4.4Hz, 1H), 6.88 (td, J= 9.2, 3.2Hz, 1H), 6.91 (dd, J=8.8, 3.2Hz, 1H).

[0447]

(106b)

4- (5-フルオロ-2-メトキシフェニル) ピペリジン-1-カルボン酸 t

20 ーブチルエステル

実施例(106a)で製造された4-(5-フルオロー2-メトキシフェニル

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 1.48 (s, 9H), 1.50-1.82 (m, 4H), 3.06 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 3.55-3.62 (m, 2H), 3.78 (s, 3H), 4.01-4.06 (m, 2H), 6.77 (dd, J= 8.8, 4.8Hz, 1H), 6.81-6.93 (m, 2H).

10 [0448]

5

15

20

(106c)

4-フルオロー2-ピペリジン-4-イルフェノール

実施例(106b)で製造された4ー(5ーフルオロー2ーメトキシフェニル) ピペリジンー1ーカルボン酸 t ープチルエステル(2.0g, 6.46 mm o 1)のジクロロメタン(50 m L)溶液に、ボロントリプロミド(1 M ーテトラヒドロフラン溶液,19.4 m L, 19.4 m m o 1)を加え、外温60℃で4時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジクロロメタンで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を減圧濃縮して、粗生成物として黄色油状の標題化合物840 m g を得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 1.80-2.00 (m, 4H), 2.80-3.16 (m, 4H), 3.44-3.54 (m, 2H), 6.59 (dd, J= 9.2, 3.2Hz, 1H), 6.64 (dd, J= 8.8, 4.4Hz, 1H), 6.75 (td, J= 8.0, 3.2Hz, 1H). 1 H分は特定できなかった。

MS m/e (ESI) 195(MH⁺).

[0449]

(106d)

4-(5-フルオロ-2-ヒドロキシフェニル)ピペリジン-1-カルボン酸 t

5 ーブチルエステル

実施例(106c)で製造された4ーフルオロー2ーピペリジンー4ーイルフェノール(840mg, 4.30mmol)のテトラヒドロフラン(20mL)溶液に、トリエチルアミン(0.78mL, 5.59mmol)と二炭酸ジェープチル(1.03g, 4.73mmol)を順次加え、室温で1時間30分撹拌した。反応混合物に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を減圧濃縮して得た残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)にて精製して、標題化合物360mgを黄色油状物として得た。

15 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₂)

 δ : 1.48 (s, 9H), 1.50-1.62 (m, 2H), 1.77-1.85 (m, 2H), 2.70-2.90 (m, 2H), 3.00 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 4.16-4.32 (m, 2H), 5.21 (bs, 1H), 6.67 (dd, J= 8.4, 4.4Hz, 1H), 6.75 (td, J= 8.4, 3.6Hz, 1H), 6.81 (dd, J= 8.4, 3.2Hz, 1H).

20 [0450]

10

(106e)

<u>4-(5-フルオロ-2-トリフルオロメタンスルホニルオキシフェニル)ピペ</u> リジン-1-カルボン酸 tープチルエステル

5

10

15

実施例(106d)で製造された4-(5-フルオロー2-ヒドロキシフェニル)ピペリジン-1-カルボン酸 t ーブチルエステル(360mg, 1.22mmol)のテトラヒドロフラン(10mL)溶液に、水素化ナトリウム(油性60%, 58.6mg, 1.46mmol)を氷冷下に加え10分間撹拌した。その混合物に、N-フェニルビス(トリフルオロメタンスルホンイミド)(479mg, 1.34mmol)を加え、室温で18時間撹拌した。反応混合物に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、滤液を減圧濃縮して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)にて精製して、標題化合物523mgを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 1.25 (s, 9H), 1.40-1.90 (m, 4H), 2.70-2.92 (m, 2H), 3.00 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 4.16-4.34 (m, 2H), 6.88-6.96 (m, 2H), 7.01 (dd, J= 8.8, 4.8Hz, 1H).

[0451]

(106f)

4-[5-フルオロ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル] ピペリジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

5

10

実施例(106e)で製造された4-(5-7)ルオロ-2-1トリフルオロメタンスルホニルオキシフェニル)ピペリジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル(523 m g,1.22 m m o 1)、実施例(4 b)で製造された4, 4, 5, 5- テトラメチル-2-(3,3,5,5- テトラメチルシクロヘキサ-1- エニル)[1, 3, 2] ジオキサボロラン(387 m g,1.46 m m o 1)および1, 2-ジメトキシエタン(10 m L)の混合物に、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)(71 m g,0.06 m m o 1)、2 N 炭酸ナトリウム水溶液(1.83 m 1, 3.66 m m o 1)を加え、窒素雰囲気下に外温90 $^{\circ}$ で1時間30 分撹拌した。反応混合物に、飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を減圧濃縮して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物245 m g を淡黄色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.92 (s, 6H), 1.01 (s, 6H), 1.24 (s, 9H), 1.42 (s, 2H), 1.50-1.72 (m, 4H), 1.85 (s, 2H), 2.58-2.98 (m, 3H), 4.10-4.32 (m, 2H), 5.25 (s, 1H), 6.76-6.88 (m, 2H), 6.97 (dd, J= 8.4, 2.4Hz, 1H).

[0452]

(106g)

20 <u>4-[5-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-</u> エニル) フェニル] ピペリジン

実施例(106f)で製造された4-[5-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5 ーテトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル]ピペリジン-1ーカルボン酸 t ーブチルエステル(245mg, 0.59mmol)のジクロロメタン(3mL)溶液に、トリフルオロ酢酸(3mL)を加え、室温で30分間撹拌した。反応混合物を減圧濃縮して得た残渣に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を減圧濃縮して、粗生成物として淡黄色固体の標題化合物220mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.92 (s, 6H), 1.01 (s, 6H), 1.42 (s, 2H), 1.74-2.40 (m, 6H), 2.76-3.04 (m, 3H), 3.44-3.52 (m, 2H), 5.22 (s, 1H), 6.71 (dd, J= 10.4, 2.4Hz, 1H), 6.84 (td, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 6.97 (dd, J= 8.4, 2.0Hz, 1H).

NHの1Hは特定できなかった。

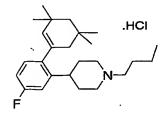
MS m/e (ESI) 316 (MH⁺).

15 [0453]

5

(106h)

1-ブチルー4- [5-フルオロー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキサー1-エニル) フェニル] ピペリジン 塩酸塩



20 実施例(106g)で製造された4-[5-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5

ーテトラメチルシクロへキサー1ーエニル)フェニル] ピペリジン(70mg, 0. 22mmol相当)のテトラヒドロフラン(2mL)溶液に、ブチルアルデヒド(19.2mg, 0.27mmol)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(71mg, 0.33mmol)および酢酸(27mg, 0.44mmol)を加え、室温で15時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濾液を減圧濃縮して得られた残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)にて精製して、1ープチルー4ー [5ーフルオロー2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエニル)フェニル] ピペリジン55mgを淡黄色油状物として得た。

MS m/e (ESI) $372 (MH^{+})$.

5

10

15

20

25

得られた化合物を酢酸エチルに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加え、 室温で30分間撹拌した。その混合溶液を減圧濃縮した後、残渣にヘキサンを加 え固化させ、超音波処理で粉砕した。固体を濾取して減圧乾燥することで、標題 化合物47mgを淡黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CD₃OD)

δ: 1.02 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.10 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.40-1.52 (m, 4H), 1.68-1.80 (m, 2H), 1.92-2.06 (m, 6H), 2.82-3.22 (m, 5H), 3.60-3.72 (m, 2H), 5.30 (t, J= 1.6Hz, 1H), 6.93 (td, J= 8.4, 2.8Hz, 1H), 6.99 (dd, J= 8.0, 2.4Hz, 1H), 7.05 (dd, J= 8.4, 6.0Hz, 1H).

MS m/e (ESI) $372 (MH^{+})$.

[0454]

(実施例107)

1ープチルー4ー[5ーフルオロー2ー(3, 3, 5, 5ーテトラメチルシクロ ヘキシル)フェニル]ピペリジン 塩酸塩

実施例(106h)で製造された1ーブチルー4ー [5ーフルオロー2ー(3 , 3, 5, 5ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエニル)フェニル] ピペリジン塩酸塩(47mg, 0.12mmol)のメタノール(3mL)溶液に、10%パラジウム炭素(100mg, 含水)を加え、水素ガス雰囲気下、常圧室温で4時間撹拌した。反応混合物をセライトに通して濾過し、その濾液を減圧濃縮した。残渣にヘキサンを加え固化させ、超音波処理で粉砕した。固体を濾取し、減圧乾燥して、標題化合物19mgを淡黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CD₃OD)

δ: 0.97 (s, 6H), 1.03 (t, J= 7.2Hz, 3H), 1.08-1.16 (m, 2H), 1.19 (s, 6H), 1.18-1.52 (m, 6H), 1.72-1.84 (m, 2H), 1.94-2.10 (m, 4H), 3.06-3.26 (m, 6H), 3.68-3.80 (m, 2H), 6.88-7.02 (m, 2H), 7.30 (dd, J= 8.8, 6.0Hz, 1H).

MS m/e (ESI) 374(MH⁺).

[0455]

15 (実施例108)

5

 $\frac{1 - [2 - (4 - \nu / 2 - \nu /$

[0456]

20 (108a)

1-(2-ブロモフェニル)-4-シクロプロピルメチルピペラジン

1-(2-ブロモフェニル)ピペラジン(3.0g, 12.4mmol)のテトラヒドロフラン(30mL)溶液に、酢酸(0.71mL, 12.4mmol)、シクロプロパンカルバルデヒド(1.39mL, 18.66mmol)およびトリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(4.22g, 19.9mmol)を加え、室温で88時間撹拌した。反応混合物に炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物3.773gを無色油状物として得た。

¹H-NMR (40 OMHz, CDCl₃)

δ:0.13-0.16 (m, 2H), 0.52-0.57 (m, 2H), 0.87-0.95 (m, 1H), 2.34 (d, J=6.4Hz, 2H), 2.60-2.85 (br, 4H), 3.03-3.17 (br, 4H), 6.88-7.55 (m, 4H).

[0457]

15 (108b)

5

10

20

1-[2-(4-シクロプロピルメチルピペラジン−1-イル) フェニル] -3、3、5、5ーテトラメチルシクロヘキサノール

実施例(108a)で製造された1-(2-プロモフェニル)-4-シクロプロピルメチルピペラジン(<math>700mg, 2.37mmo1)の無水テトラヒドロフラン(7mL)溶液に、外温-70℃でn-プチルリチウム(1.60Mへキサン溶液,1.63mL, 2.61mmo1)を3分間かけて滴下した。同条件

下で45分間撹拌後、その反応混合物に、外温-70°Cで3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサノン(0.49 mL,2.85 mm o 1)を4分間かけて滴下した。同条件下で15分間撹拌した後、外温を室温まで徐々に昇温しながら18時間30分撹拌した。反応混合物に水を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物765 mgを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.12-0.17 (m, 2H), 0.53-0.57 (m, 2H), 0.85-0.95 (m, 1H), 0.93 (s, 6H), 1.13-1.79 (m, 6H), 1.38 (s, 6H), 2.26-2.33 (m, 2H), 2.34 (d, J= 6.4Hz, 2H), 3.00-3.04 (m, 2H), 3.09-3.14 (m, 4H), 7.15 (ddd, J= 7.8, 7.8, 1.4Hz, 1H), 7.22 (ddd, J= 7.8, 7.8, 1.4Hz, 1H), 7.31 (dd, J= 7.8, 1.4Hz, 1H), 7.36 (dd, J= 7.8, 1.4Hz, 1H), 8.11 (brs, 1H).

15 MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

[0458]

(実施例109)

 $1-\sqrt{2}$ $1-\sqrt{2}$

20

5

実施例(108b)で製造された1-[2-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)フェニル]-3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサノール(250mg,0.675mmol)、水(0.12mL)およびトリフルオ

口酢酸(1.04mL,13.5mmol)の混合物を、外温室温で21時間撹拌した。その反応混合物に、炭酸カリウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を減圧濃縮して得た残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物218mgを無色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.11-0.15 (m, 2H), 0.51-0.56 (m, 2H), 0.85-0.95 (m, 1H), 1.02 (s, 6H), 1.07 (s, 6H), 1.39 (s, 2H), 2.17 (d, J= 1.4Hz, 2H), 2.29 (d, J= 6.4Hz, 2H), 2.50-2.75 (br, 4H), 2.95-3.10 (br, 4H), 5.50 (t, J= 1.4Hz, 1H), 6.95-7.08 (m, 3H), 7.16-7.20 (m, 1H).

[0459]

(実施例110)

4-[4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-4ル] ブタン-2-3ン

15

20

5

10

実施例(8b)で製造された1-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(160mg,0.532mmol)、メチルビニルケトン(0.058mL,0.692mmol)およびクロロホルム(0.7mL)の混合物を、外温室温で21時間30分撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで希釈後、炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した。分取した有機層を減圧機縮して得た残渣を、シリカゲルカラムクロトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、淡褐色油状の標題化合物155mgを得た。MS m/e (ESI) 371(MH⁺).

[0460]

(実施例111)

4-[4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-4ル] プタン-2-xール 塩酸塩

5

10

15

(実施例110)で製造された4-[4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-イル]ブタン-2-オン(138mg,0.372mmol)およびメタノール(1.5mL)の混合物に、外温室温で水素化ほう素ナトリウム(14.1mg,0.372mmol)を少しずつ加え、同条件下に2時間撹拌した。反応混合物に塩化アンモニウム水溶液を加えて、20分間撹拌した。次いで、それを炭酸カリウム水溶液で塩基性にし、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を減圧濃縮して得られた残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物のフリー体を無色油状物として136mg得た。この標題化合物のフリー体(19mg,0.051mmol)をエチルアルコールー酢酸エチルの混合溶媒に溶解した後、4N塩化水素酢酸エチル溶液(0.014mL,0.056mmol)を加えた。その混合溶液を減圧濃縮して得られた残渣固体をジエチルエーテルーへプタン混合溶媒で洗浄後、減圧乾燥することにより、無色固体の標題化合物21mgを得た。

20 MS m/e (ESI) 373(MH⁺).

[0461]

(実施例112)

1-(3-フルオロブチル)-4-「2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシク

ロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

5

10

15

(実施例111)において中間体として製造された4- [4- [2- (3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-イル]ブタン-2-オール(40mg,0.107mmol)のジクロロメタン(1mL)溶液に、外温-70℃で、ジエチルアミノ硫黄トリフルオリド(DAST)(0.017mL,0.128mmol)を加えた。外温を室温まで昇温しながら15時間撹拌した。反応混合物を外温0℃に冷却し、炭酸カリウム水溶液を加えて撹拌した。この混合物を酢酸エチルで抽出して得た有機層を、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製し、1-(3-フルオロブチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン2.8mgを無色油状物として得た。これを酢酸エチルーエタノールに溶解し、4N塩化水素酢酸エチル溶液(0.002mL)を加えた。その混合溶液を減圧濃縮して得られた残渣固体をジエチルエーテルーへプタン混合溶媒で洗浄後、減圧乾燥することにより、無色固体の標題化合物2.7mgを得た。

MS m/e (ESI) 375(MH⁺).

[0462]

20 (実施例113)

 $1-\{4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへキシル) フェニル]$ ピペラジン-1-1 本サン-2-オール 塩酸塩

MS m/e (ESI) 401(MH*).

15 [0463]

5

10

(実施例114)

 $1 - \{4 - [2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェニル]$ ピペラジン-1 - 1 イル ブタン-2 - 1 塩酸塩

20 (実施例25)で中間体として製造された1-{4-[2-(3, 3, 5, 5

ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジンー1ーイル) ブタンー2ーオン (298mg, 0.802mmol) およびメタノール (3mL) の混合物に、外温室温で水素化ほう素ナトリウム (36.4mg, 0.962mmol) を少しずつ加え、同条件下に1時間撹拌した。反応混合物に塩化アンモニウム水溶液を加えて一晩撹拌後、炭酸カリウム水溶液で塩基性にし、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を減圧濃縮して得られた残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物のフリー体を無色固体として269mg得た。この標題化合物のフリー体(20mg, 0.054mmol)をエチルアルコールー酢酸エチルの混合溶媒に溶解した後、4N塩化水素酢酸エチル溶液(0.015mL, 0.059mmol)を加えた。その混合溶液を減圧濃縮して得た残渣固体をジエチルエーテルーへプタン混合溶媒で洗浄後、減圧乾燥することにより、無色固体の標題化合物20mgを得た。溶媒で洗浄後、減圧乾燥することにより、無色固体の標題化合物20mgを得た

MS m/e (ESI) $373 \, (MH^{+})$.

【0464】

5

10

15

20

(実施例115)

2-{4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン-1-イルメチル} ブチロニトリル 塩酸塩

(実施例25)で中間体として製造された1-{4-[2-(3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-イル}ブタン-2-オン(80mg, 0. 216mmol)、1, 2-ジメトキシエタン(2.5mL)およびtーブタノール(0.1mL)の混合物に、外温0℃でpートルエン

スルホニルメチルイソシアニド(TosMIC)(46.4mg,0.238mm o1)とカリウム t ープトキシド(34mg,0.302mmo1)を加え、同条件下で90分間撹拌した。外温を室温にして、さらに30分間撹拌した。その反応混合物に食塩水を加え、酢酸エチルで抽出し、得られた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤濾去後の濾液を減圧濃縮して得た残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘプタン)で精製して、標題化合物のフリー体を無色油状物として66mg得た。この化合物(66mg,0.173mmo1)をジクロロメタン一酢酸エチルに溶解した後、4N塩化水素酢酸エチル溶液(0.046mL,0.18mmo1)を加えた。その混合溶液を減圧濃縮して得た残渣固体をジエチルエーテルーヘプタン混合溶媒で洗浄後、減圧乾燥することにより、無色固体の標題化合物65mgを得た。

[0465]

MS m/e (ESI) $382 (MH^{+})$.

5

10

20

(実施例116)

15 <u>1-フラン-3-イルメチル-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシク</u> ロヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

実施例(8b)において製造された1-[2-(3,3,5,5-F)トラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン($50\,\mathrm{mg}$, $0.166\,\mathrm{mm}$ o 1)、フランー3-カルバルデヒド($0.02\,\mathrm{mL}$, $0.231\,\mathrm{mm}$ o 1) およびテトラヒドロフラン($3\,\mathrm{mL}$)の混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム($43\,\mathrm{mg}$, $0.203\,\mathrm{mm}$ o 1)を加えて、室温で20分間撹拌した。 反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、酢酸エチルで抽出した。分取した有

機層に窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、1ーフランー3ーイルメチルー4ー[2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジンを得た。この化合物をジクロロメタンに溶解して、4N塩化水素酢酸エチル溶液を加えた。これに窒素ガスを吹き付けて溶媒を留去した。得られた残渣にジエチルエーテルを加えて固化させ、さらにヘキサンを加えて超音波処理により粉砕した。上澄み液を除去して得た固体を乾燥して標題化合物33mgを無色結晶として得た。

MS m/e (ESI) 381 (MH⁺).

10 [0466]

5

(実施例117)

1-シクロプロピルメチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキシル)フェニル] ピペラジン メタンスルホン酸塩

15 [0467]

(117a)

トリフルオロメタンスルホン酸 3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサー

1 ーエニルエステル

20 窒素雰囲気下で、3,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキサノン(100.

Og, 648.3mmol)を無水テトラヒドロフラン(750mL)に溶解し、外温-70℃以下に冷却し撹拌した。同条件下、当該混合物中に、ビス(トリメチルシリル)アミドリチウム(1Mテトラヒドロフラン溶液、778mL,778mmol)を30分間かけて滴下し、さらに同条件下で70分間撹拌した。次いで、その反応混合物に無水テトラヒドロフラン(1L)に溶解したN-フェニルビス(トリフルオロメタンスルホンイミド)(254.8g,713mmol)を35分間かけて滴下した。当該混合物を同条件下20分間撹拌後、外温を室温まで徐々に上昇させながら、さらに15時間撹拌した。上記と同一スケールの反応を、同様の反応条件および手順でさらに2回行った。3回分の反応混合物を合わせ、下記の後処理を行った。

合わせた反応混合物に酢酸エチル(1.5 L)を加え、さらに撹拌下、濃塩酸(450mL)の冷水(5 L)溶液を加えた。しばらく撹拌後、有機層を分取し、続いてその有機層を飽和食塩水(1.5 L)、飽和炭酸水素ナトリウム水(1.5 L)、飽和食塩水(1.5 L)で洗浄した。得られた有機層を無水硫酸マグネシウム(1.5 kg)で撹拌下に30分間乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン)で精製し、次いで減圧乾燥し、標題化合物520.94gを淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₂)

δ: 1.05 (s, 6H), 1.10 (s, 6H), 1.35 (s, 2H), 2.09 (d, J= 1.2Hz, 2H), 5.51 (t, J= 1.2Hz, 1H).

[0468]

(117b)

25 ベンゼン

5

10

15

5

10

15

20

トリフルオロメタンスルホン酸 3, 3, 5, 5ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエニルエステル (160.0g, 558.8mmol)、2ーニトロフェニルボロン酸 (97.9g, 586.8mmol) および1, 2ージメトキシエタン (920mL) の混合物に、室温撹拌下で、炭酸ナトリウム (118.5g, 1.12mol) および純水 (230mL) を加えた。次いで当該混合物中に室温下 (室温油浴中)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (29.1g, 25.1mmol) を加え、続いてフラスコ内を窒素ガスで置換した。この混合物を外温室温 (室温油浴中)で 4時間30分撹拌した。

上記と同一の反応を、出発原料であるトリフルオロメタンスルホン酸 3,3 ,5,5ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエニルエステルの量を170.0g (593.7mmol)に変更し、その他の試薬も上記と同様の試薬当量に変更 した上で、上記と同様の反応条件および手順でさらに2回反応を行った。3回分 の反応混合物を合わせ、下記の後処理を行った。

合わせた反応混合物に、酢酸エチル(1.5 L)と水(4 L)を加え、5 分間 撹拌した。その混合物からセライトを用いて不溶物を濾去した。得られた濾液を しばらく撹拌した後、有機層を分取し、水層 はさらに酢酸エチル(1 L)で抽出 した。それらを合わせた有機層を無水硫酸マグネシウム(1 kg)で撹拌下に2 0 分間乾燥した。乾燥剤を濾去し、濾液を減圧下に濃縮した。得られた残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、次いで 減圧乾燥し、標題化合物 4 0 7.3 0 gを黄色固体として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 1.046 (s, 6H), 1.053 (s, 6H), 1.41 (s, 2H), 2.02 (d, J= 1.6Hz, 2H), 5.37 (t, J= 1.6Hz, 1H), 7.26 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H), 7.33 (ddd, J= 8.0, 7.6, 1.6Hz,

1H), 7.49 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.74 (dd, J= 8.0, 1.2Hz, 1H).

(117c)

2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニルアミン

5

10

15

20

1-ニトロー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル) ベンゼン(130.0g, 501.3mmol)、10%パラジウムカーボン(13.0g, 含水) およびエチルアルコール(1820mL)の混合物の入ったフラスコ内を水素ガスで置換し、常圧水素雰囲気下、室温にて78時間撹拌した。上記と同一スケールの反応を、同様の反応条件、手順でさらに2回行った。3回分の反応混合物を合わせ、下記の後処理を行った。

合わせた反応混合物を濾過し、濾液を減圧下に濃縮した。得られた残渣を酢酸エチル(700mL)とヘキサン(200mL)で希釈し、無水硫酸ナトリウム(200g)で撹拌下に20分間乾燥した。乾燥剤をglass microfibre filterを用いて濾去し、濾液を減圧下に濃縮および乾燥することにより、標題化合物345.76gを淡褐色油状物として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

δ: 0.95 (s, 6H), 1.13 (s, 6H), 1.08-1.36 (m, 4H), 1.59-1.62 (m, 2H), 2.86 (tt, J= 12.4, 2.8Hz, 1H), 3.63 (brs, 2H), 6.70 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H), 6.78 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.02 (ddd, J= 7.6, 7.6, 1.2Hz, 1H), 7.12 (dd, J= 7.6, 1.2Hz, 1H).

[0470]

(117d)

1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラ

ジン

5

10

15

20

2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニルアミン(168.0g,726.1mmol)と1,2-ジクロロベンゼン(1200mL)の混合物に、ビス(2-クロロエチル)アミン塩酸塩(155.5g,871.3mmol)を加えた。その混合物を窒素雰囲気下、外温190℃で7時間撹拌した。反応途中、反応容器内に窒素気流を数回流し、発生した塩化水素ガスを除去した。上記と同一スケールの反応を、同様の反応条件および手順でさらに1回行った。2回分の反応混合物を合わせ、下記の後処理を行った。

室温まで冷却し合わせた反応混合物を酢酸エチル (6 L)と水 (1 L)で希釈した。その混合物を、炭酸カリウム (1.3 kg)と水 (5 L)の混合物中に撹拌下に加えた。しばらく撹拌し静置した後に、有機層を分取した。水層を再度酢酸エチル (2 L)で抽出した。合わせた有機層を、飽和食塩水 (3 L)で洗浄後、無水硫酸ナトリウム (3.5 kg)で乾燥した。乾燥剤を濾去して、濾液を減圧下に濃縮した。得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、次いで減圧乾燥し、標題化合物 2 4 1.6 7 gを淡桃色固体として得た。

さらに、これとは別に、上記NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー精製において、不純物が混入した目的物として、126.2gの油状物が得られた。その油状物にヘキサン(150mL)を加え、0℃で2時間撹拌した。生じた析出物を吸引下濾取し、次いで減圧乾燥し、標題化合物 42.74gを淡桃色固体として得た。合計、標題化合物 284.41gを淡桃色固体として得た。 1 H-NMR(400MHz,CDC1 $_3$)

δ: 0.93 (s, 6H), 1.13 (s, 6H), 1.17-1.35 (m, 4H), 1.42-1.46 (m, 2H), 2.84-2.87 (m, 4H), 3.02-3.04 (m, 4H), 3.60 (tt, J= 12.8, 2.8Hz, 1H), 7.06-7.18 (m, 3H), 7.23 (dd, J= 7.6, 1.6Hz, 1H). NHの1Hは特定できなかった。

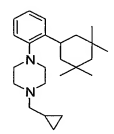
[0471]

(117f)

5

20

1-シクロプロピルメチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキシル) フェニル] ピペラジン



10 1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(241.67g,804.3mmol)、酢酸(46.0mL,804.3mmol)およびテトラヒドロフラン(3300mL)の混合物に、外温室温下に撹拌しながら、シクロプロパンカルバルデヒド(64.8g,924.9mmol)とテトラヒドロフラン(200mL)の混合溶液を加えた。10分間撹15 拌した後、その反応混合物に、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(238.6g,1126mmol)を8分間かけて少しずつ加えた。その混合物を外温室温下に3時間撹拌した。

反応混合物をヘキサン(2L)と水(1L)にて希釈した。その混合物を、炭酸カリウム(667g)と水(3.5L)の混合物中に撹拌下に加えた。しばらく撹拌し静置した後に有機層を分取し、その有機層を水(2L)および飽和食塩水(1.5L)で連続的に洗浄した。その有機層を無水硫酸ナトリウム(1.5kg)で乾燥後、乾燥剤を濾去し、得られた濾液を減圧下に濃縮した。得られた

残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/へキサン)で精製し、次いで減圧濃縮し油状物を得た。この油状物を酢酸エチル(1L)に再溶解し、glass microfibre filterを通して不溶物を濾去した。得られた濾液を減圧濃縮し、さらに、真空ポンプを用いて外温 50 \mathbb{C} で 2 時間減圧乾燥することにより、標題化合物 280. 7g を結晶として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

 δ : 0.12-0.16 (m, 2H), 0.52-0.56 (m, 2H), 0.88-0.96 (m, 1H), 0.92 (s, 6H), 1.12 (s, 6H), 1.13-1.34 (m, 4H), 1.41-1.47 (m, 2H), 2.32 (d, J= 6.4Hz, 2H), 2.40-2.98 (br, 4H), 2.94-2.96 (m, 4H), 3.58 (tt, J= 12.6, 2.8Hz, 1H), 7.05-7.18 (m, 3H), 7.22-7.24 (m, 1H).

[0472]

(117g)

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロ ヘキシル)フェニル] ピペラジン メタンスルホン酸塩

15

20

5

10

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン(277.0g,781.2mmol)とメチルエチルケトン(2493mL)の混合物を、外温81℃で加熱下撹拌した。ここに、メタンスルホン酸(76.58g,796.8mmol)を3分間かけて滴下し、完全な溶液状態とした。外温81℃でさらに7分間加熱撹拌した後、外温を徐々に下げ、内温が37℃になるまで撹拌した。生成した析出物を含む反応懸濁液を、メチルエチルケトン(100mL)を用いて、別のフラスコに移し

替えた。次いで、その懸濁液を外温21℃で1時間20分かけて減圧濃縮した。 さらに、外温40℃で30分間減圧乾燥し、フラスコ内容物を乾固させ、標題化合物の粗生成物固体を得た。当該粗生成物固体に、酢酸エチル(1662mL)ーヘプタン(1108mL)の混合溶媒を加え、得られた懸濁液を、外温65℃で1時間撹拌した。次いでこの懸濁液を、外温を徐々に下げながらさらに撹拌し、外温が45℃となった後、さらに外温室温下14時間撹拌した。得られた懸濁液を濾過し、析出した固体を濾取した。その固体を酢酸エチル(330mL)ーヘプタン(220mL)の混合溶媒で洗浄し、室温で4時間吸引し通気乾燥した。さらにこの結晶を、温風乾燥機を用いて70℃で6時間乾燥することにより、

10 標題化合物335.9gを無色(白色)粉末結晶として得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃)

5

15

 δ : 0.47-0.51 (m, 2H), 0.81-0.85 (m, 2H), 0.94 (s, 6H), 1.10 (s, 6H), 1.15-1.43 (m, 7H), 2.85 (s, 3H), 2.95-3.11 (m, 6H), 3.43 (tt, J= 12.6, 3.0Hz, 1H), 3.52-3.61 (m, 2H), 3.80 (br d, J= 11.2Hz, 2H), 7.13-7.26 (m, 4H), 11.11 (br s, 1H).

[0473]

(実施例118)

前述の一般的製造方法の記載、実施例の記載またはそれらと周知の方法を組み合わせた方法に準じて、下記化合物を製造した。

20 $2-\{4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン<math>-1-$ イル $\}$ -N-プロピルアセトアミド 塩酸塩

MS m/e (ESI) $400 \, (MH^{+})$.

 $2-\{4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1- イル\} -N, <math>N-ジメチルアセトアミド$ 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) $386 (MH^{+})$.

4ーベンジルー1ー[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジ

ンー2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 405(MH⁺).

 $2-\{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] ピペラ ジン-1-イル <math>\}$ -N-エチルアセトアミド 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 384(MH⁺).

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] -4-シクロプロピルメ チルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 355 (MH⁺).

1 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキサー1 - エニル) フェニル] - 4 - メチル

10 ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 313 (MH⁺).

1-フラン-3-イルメチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $381 (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $454 \, (MH^{\dagger})$.

20 イル}ー1ーモルホリンー4ーイルエタノン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 428 (MH⁺).

 $2-\{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン<math>-1-$ イル $\}-1-$ ピロリジン-1-イルエタノン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $412 (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

3-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-(4-プチルピペラジン-1-イル) ベンゾニトリル 塩酸塩

MS m/e (ESI) $382 (MH^{+})$.

5 1-ブチルー4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル)-4-ピリジン-2-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $434 (MH^{+})$.

4-(4-t-) チャンクロヘキサー1-エニル)-3-(4-) チャピペラジン -1-イル) フェニルアミン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 370 (MH⁺).

[4-(4-t-プチルシクロヘキサー1-エニル)-3-(4-プチルピペラジン-1-イル) フェニル] ジメチルアミン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 398 (MH⁺).

[4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イ

15 <u>ル) フェニル] ジメチルアミン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) $400 \, (MH^{+})$.

 $1 - [4 - (4 - \cancel{x} + + \cancel{y} + \cancel{$

20 MS m/e (ESI) 482 (MH⁺).

 $\frac{1 - [2 - (4 - t - ブチルシクロへキサー1 - エニル) - 4 - (4 - メトキシピペリジン - 1 - イル) フェニル] - 4 - プロピルピペラジン 塩酸塩$

MS m/e (ESI) 454 (MH⁺).

1-ブチルー4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシ

25 ピペリジン-1-イル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 470 (MH⁺).

1-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ[5.5]ウンデカー2-エン-3-イルフェニル]-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 494 (MH).

1 - [4 - (2 - スピロ [5.5] ウンデカー <math>3 - 1 アプロスティア 2 - 1

5 一イル] ブタンー2ーオン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 383 (MH⁺).

<u>1ーブチルー4ー[2-(4ープチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩</u>酸塩

MS m/e (ESI) $357 (MH^{+})$.

 10
 [4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イ

 ル)フェニル] 酢酸メチルエステル 塩酸塩

MS m/e (ESI) $429 (MH^{+})$.

15 · MS m/e (ESI) 430 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキサー1-エ ニル)-5-メトキシフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 383 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-5

20 ーメトキシフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $385 (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $371 (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) 430 (MH⁺).

1-プロピルー4-(2-スピロ [4.5] デカー7-エンー8-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 339 (MH⁺).

5 <u>1ープロピルー4ー(2ースピロ [4.5] デカー8ーイルフェニル)ピペラジン</u> 塩酸塩

MS m/e (ESI) 341 (MH⁺).

1-(2-スピロ [4.5] デカー8-イルフェニル) -4-(テトラヒドロピラ ン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 397 (MH⁺).

MS m/e (ESI) $430 \, (MH^{+})$.

4-[4-(4-ペンチルピペラジン<math>-1-イル)-3-スピロ[4.5]デカー

15 7-エン-8-イルフェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $452 (MH^{+})$.

1-ブチル-4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-5-メトキシフェニル]ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $387 (MH^{+})$.

20 <u>1ープチルー4ー[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-メトキシフェニ</u> ル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $387 (MH^{+})$.

 $2-(4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル)-4-メトキシフェニル] ピペラジン-1-イル}-N, N-ジメチルアセトアミド 塩酸塩$

25 MS m/e (ESI) $416 \, (MH^{+})$.

3-{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン-1-

イル}プロピオン酸メチルエステル

MS m/e (ESI) $387 (MH^{\dagger})$.

4-[4-(4-t-ブチルシクロヘキシル) -3-(4-ブチルピペラジン-1ーイル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) $442 \, (MH^{+})$.

 $\frac{1-[4-(4-t-) チルシクロへキシル)-3-(4-) チルピペラジン-1}{-(4-) フェニル] エタノン 塩酸塩$

MS m/e (ESI) $399 (MH^{+})$.

4-[3-(4, 4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-イソブチ

10 ルピペラジン-1-イル)-フェニル]モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $412 (MH^{+})$.

 $\frac{2}{2}$ $\frac{$

MS m/e (ESI) 442 (MH^+).

MS m/e (ESI) $412 (MH^{+})$.

4-[3-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-プロピル ピペラジン-1-(4) フェニル] モルホリン 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) 398(MH⁺).

1-ブチル-4-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $327 (MH^{+})$.

4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-(4-ブチルピペラジン-1

25 ーイル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $442 (MH^{+})$.

<u>4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル</u>] ピペラジン-1-カル ボン酸エチルエステル

MS m/e (ESI) $345 (MH^{+})$.

5 メトキシエチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $357 (MH^{+})$.

<u>4-[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-(4,4-ジメチルシクロ</u> ヘキシル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $414 (MH^{+})$.

10 1-[2-(4-t-) チャンクロヘキシャン フェニャン] -4-(テトラヒドロピ ラン-4-イルメチャン) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $399 (MH^{+})$.

<u>1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル]-4-フラン-2-イル</u> メチルピペラジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 381(MH⁺).

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル]-4-フラン-3-イル メチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 381 (MH⁺).

 $1 - \{4 - [2 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキサー<math>1 - x = y)$ フェニル] ピペ

20 ラジン-1ーイル ブタン-2ーオン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $341 \, (MH^{+})$.

4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-ペンチルピ ペラジン-1-イル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 454 (MH⁺).

251ーブチルー4ー (2ースピロ [2.5] オクター5ーエンー6ーイルフェニル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 325 (MH⁺).

4- [4-(4-プチルピペラジン-1-イル)-3-(4, 4-ジエチルシクロ ヘキシル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $442 \, (MH^{+})$.

5 4-[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ[5.5]ウンデカー3-イルフェニル]モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $454 \, (MH^{+})$.

1-[2-(4,4-ジェチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 343 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチル-4-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)フェ ニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $355 (MH^{+})$.

1 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキサー1 - エニル) - 4 - (4 - メトキシ

15 ピペリジン-1-イル)フェニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $454 (MH^{+})$.

1-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン -1-イル)フェニル]-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 484 (MH⁺).

20 $1 - \{4 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1$ $- イル\}$ プタン-2 - オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 371(MH⁺).

<u>1ープチルー4ー[2ー(4,4ージエチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジ</u>ン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 357 (MH⁺).

4 - [3 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキサー1 - エニル) - 4 - (4 - プロピル

ピペラジン-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $426 \, (MH^{+})$.

<u>4-{3-(4,4-ジェチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-[4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン-1-イル]フェニル}モルホリン</u>塩

5 酸塩

MS m/e (ESI) 482 (MH⁺).

MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).

10 $1 - \{2 - (4 - t -) f +) f - (4 -) f - (4 -) f +) f - (4 -) f - ($

MS m/e (ESI) $468 (MH^{+})$.

1-プロピル-4-(2-スピロ[5.5]ウンデカ-2-エン-3-イルフェニル)ピペラジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 353 (MH⁺).

1 ーシクロプロピルメチルー4 ー (2 ースピロ [5.5] ウンデカー2 ーエンー3 ーイルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 365 (MH⁺).

 $4 - \{4 - (4 - ブチルピペラジン-1 - イル) - 3 - スピロ [5.5] ウンデカ$

20 -2-エン-3-イルフェニル}モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $452 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $438 \, (MH^{+})$.

25 <u>4-{4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ[5</u> . <u>5] ウンデカー2-エン-3-イルフェニル}モルホリン</u>塩酸塩

MS m/e (ESI) $450 \, (MH^{+})$.

4-[4-{4-(3-メチルブチル) ピペラジン-1-イル}-3-スピロ [5. 5] ウンデカー2-エン-3-イルフェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 466 (MH⁺).

5 <u>4-[3-スピロ[5.5]ウンデカー2-エン-3-イルー4-{4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン-1-イル}フェニル]モルホリン塩</u>酸塩

MS m/e (ESI) 494 (MH⁺).

 $4 - \{4 - (4 - ペンチルピペラジン-1 - イル) - 3 - スピロ [5.5] ウンデ$

10 カー2ーエンー3ーイルフェニル}モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 466 (MH⁺).

1- (2-メトキシエチル) - 4- (2-スピロ [5.5] ウンデカー2-エンー 3-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $369 (MH^{+})$.

15 <u>1-{4-(2-スピロ[5.5]ウンデカ-2-エン-3-イルフェニル)ピペ</u> ラジン-1-イル} ブタン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 381 (MH⁺).

1-プロピル-4-(2-スピロ[5.5]ウンデカ-3-イルフェニル)ピペラ ジン 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) $355(MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチルー4ー (2-スピロ [5.5] ウンデカー3ーイルフェ ニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 367 (MH⁺).

1- (3-メチルブチル)-4- (2-スピロ [5.5] ウンデカー3-イルフェ

25 ニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 383 (MH⁺).

1 ープチルー4ー (4 ー (4 ー メトキシピペリジンー1 ーイル) - 2 ースピロ [5 . 5] ウンデカー 2 ーエンー 3 ーイルフェニル) ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 480 (MH*).

4-[4-{4-(3-メチルブチル) ピペラジン-1-イル}-3-スピロ [5. 5] ウンデカー3ーイルフェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $468 \, (MH^{+})$.

5

20

4-[3-スピロ[5.5]ウンデカ-3-イル-4-{4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン-1-イル}フェニル]モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 496(MH*).

101-{4-(4-モルホリン-4-イル-2-スピロ[5.5]ウンデカ-3-イルフェニル) ピペラジン-1-イル} ブタン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $468 (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $452 \, (MH^{\dagger})$.

15 MS m/e (ESI) $484 \, (MH^{+})$.

1 - {4 - (4 - メトキシピペリジン-1 - イル) - 2 - スピロ [2.5] オクタ-5 - エン-6 - イルフェニル} - 4 - ペンチルピペラジン 塩酸塩

4-{4-(4-イソブチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ[2.5]オクタ-5-エン-6-イルフェニル} モルホリン 塩酸塩
MS m/e (ESI) 410(MH⁺).

MS m/e (ESI) 412(MH †).

4-{4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ[2.5]オクタ-6-イルフェニル} モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 426 (MH⁺).

 (S) -1-ブチル-4-{2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(3

 -メトキシピペリジン-1-イル)フェニル}ピペラジン塩酸塩

MS m/e (ESI) $442 \, (MH^{\dagger})$.

10 MS m/e (ESI) 468(MH⁺).

<u>1-イソプロピルー4-{2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)</u> フェニル} ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $343 (MH^{+})$.

<u>1-シクロペンチルー4-{2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル</u>) フェニル} ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 369(MH⁺).

1- (2-シクロヘプチルフェニル) -4-プロピルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 301(MH⁺).

1-(2-シクロヘプチルフェニル)-4-シクロプロピルメチルピペラジン 塩

20 酸塩

15

MS m/e (ESI) $313(MH^{+})$.

<u>1-(2-シクロヘプチルフェニル)-4-イソプチルピペラジン</u>塩酸塩MS_m/e (ESI) 315 (MH⁺).

1-(2-シクロヘプチルフェニル)-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチ

25 ル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $357 (MH^{\dagger})$.

1-(2-シクロヘプター1-エニルフェニル)-4-プロピルピペラジン 塩酸 塩

MS m/e (ESI) 299 (MH⁺).

1-(2-シクロヘプタ-1-エニルフェニル)-4-シクロプロピルメチルピペ

5 ラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 311 (MH⁺).

<u>1-(2-シクロヘプター1-エニルフェニル)-4-イソブチルピペラジン</u>塩 酸塩

MS m/e (ESI) $313(MH^{+})$.

10 1-(2-シクロへプタ-1-エニルフェニル)-4-(テトラヒドロピラン-4 -イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $355 (MH^{+})$.

<u>1-(2-シクロオクター1-エニルフェニル)-4-シクロプロピルメチルピペ</u> ラジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 325 (MH⁺).

20

<u>1-(2-シクロオクチルフェニル)-4-シクロプロピルメチルピペラジン</u>塩 酸塩

MS m/e (ESI) $327 (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $339 (MH^{+})$.

<u>1ーブチルー4ー(2-(3,3,4,4ーテトラメチルシクロペンチル)フェニル)</u>ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $343 (MH^{+})$.

25 <u>1ーシクロプロピルメチルー4ー{2ー(3,3,4,4ーテトラメチルシクロペ</u> ンチル)フェニル} ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 341 (MH⁺).

1-プロピルー4ー {2-(3,3,4,4-テトラメチルーシクロペンター1-エニル) フェニル} ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $327 (MH^{+})$.

5 1-{2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル}-4-(4, 4, 4-ト リフルオロプチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $411 (MH^{+})$.

<u>4-{3-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-(4-ブチルピペラジン-1</u> -イル) フェニル} チオモルホリン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 458 (MH⁺).

MS m/e (ESI) 484 (MH⁺).

1-フラン-2-イルメチル-4-(2-スピロ[5.5]ウンデカ-2-エン-

15 3-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $391 (MH^{+})$.

1-(2-スピロ[5.5]ウンデカ-2-エン-3-イルフェニル)-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 409 (MH⁺).

1- {4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ [5.5] ウンデカ-2-エン-3-イルフェニル}-4-プロピルピペラジン 塩酸塩
MS m/e (ESI) 466(MH*).

 $1 - \sqrt{2} - \sqrt$

25 塩

MS m/e (ESI) 478 (MH⁺).

MS m/e (ESI) 494 (MH⁺).

1 - {4-(4-メトキシピペリジン-1-イル) -2-スピロ[5.5]ウンデカ-2-エン-3-イルフェニル} -4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 522 (MH $^{+}$).

1-シクロペンチルー4ー {4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-ス

10 <u>ピロ [5.5] ウンデカー 2 ーエンー 3 ーイルフェニル</u>} ピペラジン <u>塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 492 (MH⁺).

4-{4-(4-フラン-2-イルメチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ[5.5]ウンデカ-2-エン-3-イルフェニル}モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 476(MH⁺).

151-(2-スピロ[5.5]ウンデカー3-イルフェニル)-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 411 (MH⁺).

 $1 - \{4 - (4 - メトキシピペリジン-1 - イル) - 2 - スピロ [5.5] ウンデ$ $b - 3 - イルフェニル\} - 4 - (3 - メチルプチル) ピペラジン 塩酸塩$

20 MS m/e (ESI) 496 (MH⁺).

 $1 - \{4 - (4 - \cancel{1} + \cancel{2} + \cancel{2}$

MS m/e (ESI) 496 (MH⁺).

 $4 - \{4 - (4 - 4)$ - 4 -

25 デカー3ーイルフェニル モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $454 \, (MH^{+})$.

4-{4-(4-フラン-3-イルメチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ[5. 5] ウンデカー3ーイルフェニル} モルホリン、塩酸塩 MS m/e (ESI) 478 (MH⁺).

1-{4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ[2.5]オクタ -5-エン-6-イルフェニル -4-プロピルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) $424 \, (MH^{+})$.

5

15

- 1-シクロプロピルメチルー4ー {4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ[2.5]オクター5-エンー6-イルフェニル}ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 436 (MH⁺).
- 1-イソブチル-4-{4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ 10 [2.5] オクター5-エンー6-イルフェニル}ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 438 (MH⁺). $4 - \{4 - (4 - ブチルピペラジン - 1 - イル) - 3 - スピロ [2.5] オクター$
- 5-エン-6-イルフェニル} モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 410 (MH⁺).
- $1 \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} = \vec{J} + \vec{J$ ロポキシピペリジン-1-イル)フェニル ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 470 (MH⁺).
- 4-[3-スピロ[2. 5] オクター6ーイルー4ー {4-(テトラヒドロピラン -4-イルメチル) ピペラジン-1-イル} フェニル] モルホリン 塩酸塩 20 MS m/e (ESI) 454 (MH⁺).
 - ペリジン-1-イル)フェニル}-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) $484 \, (MH^{+})$.
- $1-シクロヘキシル-4-\{2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル$ 25)フェニル ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 383 (MH⁺).

<u>1-イソプチル-4-{2-(3,3,4,4-テトラメチルシクロペンチル)フ</u> ェニル} ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $343 \, (MH^{\dagger})$.

5 1-ブチルー4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-5-ピリジン-3-イルーフェニル] ピペラジン

MS m/e (ESI) $434 \, (MH^{+})$.

4-[4-(4-t-プチルシクロヘキシル)-3-(4-ペンチルピペラジン-1-イル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).

 $4-\{4-(4-t-プチルシクロヘキシル)-3-[4-(3-メチルプチル)$ ピペラジン-1-イル] フェニル $\}$ モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).

[4-(4-t-) チルシクロヘキサー1-エニル) -3-(4-) チルピペラジ

15 <u>ンー1ーイル) フェニル] エチルアミン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) $398 (MH^{+})$.

4-[3-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $426 (MH^{+})$.

204-{3-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-[4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン-1-イル]フェニル}モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 454 (MH⁺).

 $1 - \vec{j} + \vec{$

25 4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{\dagger})$.

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシ ピペリジン-1-イル)フェニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 426(MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシ 5 ピペリジン-1-イル)フェニル]-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 454(MH*).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]-4-イソプチルピペラジン 塩酸塩MS m/e (ESI) 440(MH*).

10 1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 482 (MH⁺).

1-{4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサー1-エニル)-4-(4-メ15トキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン-1-イル)プタン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 454 (MH⁺).

<u>4-[3-(4, 4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-フラン-3-イルメチルピペラジン-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩</u>

20 MS m/e (ESI) $436 (MH^{\dagger})$.

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシ ピペリジン-1-イル)フェニル]-4-フラン-3-イルメチルピペラジン 塩 酸塩

MS m/e (ESI) $464 (MH^{+})$.

25 <u>1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4ペンチ</u> ルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 341(MH').

1-シクロプロピルメチル-4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサー1-エ ニル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 325 (MH⁺).

5 1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ES1) 369(MH⁺).

1-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] -4-フラ ン-2-イルメチルピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 351 (MH').

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] -4-フラン-3-イルメチルピペラジン 塩酸塩

 $MS \text{ m/e (ESI) } 351(MH^{+}).$

1 - [2 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキサー1 - エニル) フェニル] - 4 - (2)

15 -メトキシエチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 329 (MH⁺).

1-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] -4-ペンチルピペラ ジン 塩酸塩

MS m/e (ES1) 343 (MH⁺).

 20
 1ーシクロプロピルメチルー4ー [2ー(4,4ージメチルシクロヘキシル) フェ

 ニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 327 (MH⁺).

4-[3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 428 (MH⁺).

4-[3-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-フラン-2-イルメ

<u>チルピペラジン-1-イル)フェニル</u>] モルホリン 塩酸塩 MS m/e (RST) 438 (MH*).

4-[3-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-フラン-3-イルメ チルピペラジン-1-イル)フェニル]モルホリン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 438 (MH*).

1- [2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン -1-イル)フェニル]-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 456(MII*).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン

10 __1ーイル) フェニル] -4ーイソプチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 442(MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 484 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン -1-(4) フェニル]-4-フラン-2-(4) 塩酸塩
MS m/e (ESI) 466 (MH).

1-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン

20 <u>-1-イル) フェニル] -4-フラン-3-イルメチルピペラジン 塩酸塩</u>
MS m/e (ESI) 466(MH*).

1-{4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン-1-イル)プタン-2-オン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 456 (MH*).

25 <u>1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]-4-イソプチルピペ</u> ラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 329 (MH⁺).

1-シクロブチルメチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 369 (MH⁺).

5 <u>{4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] ピペラジン-1-イル} アセトニトリル 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) 338 (MH⁺).

10 MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

1-シクロブチルメチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキ サー1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 367 (MH⁺).

15 ラジン-1-イル)フェニル]-2,6-ジメチルモルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $428 \, (MH^{+})$.

 $\frac{2}{2}$ $\frac{$

MS m/e (ESI) $456 \, (MH^{+})$.

 シスー4ー (3 ー (4, 4 ー ジメチルシクロヘキシル) ー 4 ー [4 ー (テトラヒド ロピランー4ーイルメチル) ピペラジンー1ーイル) フェニル] ー 2, 6 ー ジメチルモルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 484 (MH⁺).

シス-4-[3-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-フラン-3-

25 <u>イルメチルピペラジン-1-イル)フェニル]-2,6-ジメチルモルホリン 塩</u>酸塩

MS m/e (ESI) $466 (MH^{\dagger})$.

 $\frac{2\lambda-1-\{4-[2-(4,4-i)3+i)-4-(2,6-i)3+i)-4-(2,6-i)3+i}{2\lambda+i}$ といった といった $\frac{2\lambda+i}{2\lambda+i}$ といっ

5 MS m/e (ESI) $456 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $444 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) 458 (MH⁺).

<u>シスー4-[4-(4-シクロブチルメチルピペラジン-1-イル)-3-(4,</u>

15 <u>4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]-2,6-ジメチルモルホリン 塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 454(MH*).

1-ブチル-4-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピロリジン-1-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

 MS_m/e (ESI) 398(MH⁺).

201-[3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル) フェニル] ピペリジン-4-カルボニトリル 塩酸塩

MS m/e (ESI) $451(MH^{+})$.

1 ~ [3 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキシル) - 4 - (4 - イソプチルピペラジ ン-1 - イル) フェニル] ピペリジン-4 - カルボニトリル 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 437 (MH⁺).

4 - [4 - (4 - シクロプチルメチルピペラジン<math>-1 - 1ル) -3 - (4, 4 -)

メチルシクロヘキシル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 426 (MH $^{+}$).

1-シクロプチルメチルー4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 454 (MH⁺).

 $1 - [2 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキシル) - 4 - ピペリジン - 1 - イルフェ \\ = ル] - 4 - プロピルピペラジン 塩酸塩$

MS m/e (ESI) 398(MH⁺).

1-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェ

10 <u>ニル] -4- (テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩</u>
MS m/e (ESI) 454 (MH*).

1-{4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェニル] ピペラジン-1-イル) ブタン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $426 (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) 414(MH⁺).

15 1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェ = 2-(2-メトキシエチル) ピペラジン 塩酸塩

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェ $-\mu]-4-(2-エトキシエチル) ピペラジン 塩酸塩$

20 MS m/e (ESI) 428 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピロリジン-1-イルフェ ニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $384 (MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4

25 -ピロリジン-1-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 396 (MH⁺).

 $1-\{4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピロリジン-1-イルフェニル] ピペラジン-1-イル ブタン-2-オン 塩酸塩$

MS m/e (ESI) $412 (MH^{+})$.

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピロリジン-1-イルフェ

5 ニル] -4-(2-メトキシエチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $400 \, (MH^{\dagger})$.

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピロリジン-1-イルフェ= $\nu]-4-(2-エトキシエチル) ピペラジン 塩酸塩$

MS m/e (ESI) 414 (MH⁺).

10 <u>1-[4-(4-シクロブチルメチルピペラジン-1-イル)-3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペリジン-4-カルボニトリル 塩酸塩 MS m/e (ESI) 449(MH⁺).</u>

 $N-(2-{4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン$ $-1-イル} エチル) アセトアミド 塩酸塩$

15 MS m/e (ESI) 386 (MH⁺).

1-ブチルー4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-5-(3,5-ジメ チルイソオキサゾール-4-イル)フェニル]ピペラジン

MS m/e (ESI) 452 (MH⁺).

1-ブチル-4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-5-メチルフェニル

20] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $371 (MH^{+})$.

4-[4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-プロピルピペラジン-1-イル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 428 (MH⁺).

25 <u>4-[4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-シクロプロピルメチル</u> ピペラジン-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 440 (MH⁺).

<u>4-{4-(4-t-プチルシクロヘキシル)-3-[4-(2-メトキシエチル)</u>) ピペラジン-1-イル] フェニル} モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 444 (MH⁺).

5 [4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イル)フェニル]エチルアミン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $400 \, (MH^4)$.

1ーブチルー4ー [2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) -5-ピペリジン-1 -イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 440 (MH⁺).

4- [4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-3-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]モルホリン 塩酸塩
MS m/e (ESI) 410 (MH*).

 $\frac{1-\nu}{2} - \frac{1-\nu}{2} - \frac{$

MS m/e (ESI) 438 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシ ピペリジン-1-(4-) フェニル]-4-(2-) 大キシエチル) ピペラジン 塩

20 酸塩

MS m/e (ESI) $442 \, (MH^{+})$.

4-[3-(4, 4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-フラン-2-イルメチルピペラジン-1-イル)フェニル]モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 436(MH*).

25 <u>1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシ</u> ピペリジン-1-イル)フェニル]-4-フラン-2-イルメチルピペラジン 塩

酸塩

MS m/e (ESI) 464 (MH⁺).

1- [2-(4, 4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] -4-(テ トラヒドロピラン-4-イル) ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 355 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] -4-(テトラヒドロピラン-4-イル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $357 (MH^{+})$.

 $4 - {3 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキシル) - 4 - [4 - (テトラヒドロピラ$

10 <u>ンー4ーイルメチル)ピペラジン-1ーイル</u>]フェニル}モルホリン <u>塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 456 (MH*).

1-{4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-モルホリン-4-イ ルフェニル] ピペラジン-1-イル} プタン-2-オン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 428(MH*).

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4- (4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{\dagger})$.

25

MS m/e (ESI) 428 (MH⁺).

<u>シス-4-[3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-イソプチルピペラジン-1-イル)フェニル]-2,6-ジメチルモルホリン 塩酸塩</u>
MS m/e (ESI) 442(MH⁺).

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

5 MS m/e (ESI) $466 \, (MH^{+})$.

 $\frac{y}{2}$ シスー $\left\{4-\left[2-\left(4,4-\widetilde{y}\right)\right]$ ピペラジンー $\left(2,6-\widetilde{y}\right)$ 生ルホリンー $\left(4-\left(2,6-\widetilde{y}\right)\right)$ 塩 酸塩

MS m/e (ESI) 425 (MH⁺).

10 <u>1-[3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-プロピルピペラジン</u> -1-イル)フェニル] ピペリジン-4-カルボニトリル 塩酸塩 MS m/e (ESI) 423(MH⁺).

1-[4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペリジン-4-カルボニトリル 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 435(MH⁺).

 $1-[3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-フラン-3-イルメチルピペラジン-1-イル) フェニル] ピペリジン-4-カルボニトリル 塩酸塩 MS m/e (ESI) 461 (MH<math>^+$).

 $4 - {3 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキシル) - 4 - [4 - (2 - エトキシエチ$

20 <u>ル)ピペラジン-1-イル</u>] フェニル} モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 430 (MH⁺).

25 1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェ = μ 1-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 426 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェ $-\mu$ = μ = μ

MS m/e (ESI) 412 (MH⁺).

5 1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェニル]-4-フラン-2-イルメチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 436 (MH⁺).

10 MS m/e (ESI) 436 (MH⁺).

MS m/e (ESI) 395 (MH⁺).

1 - シクロブチルメチルー4 - [2 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキシル) - 4 -

15 ピペリジン-1-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $424 \, (\text{MH}^{+})$.

1-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル) -4-ピロリジン-1-イルフェ ニル] -4-ペンチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $412 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) 398 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピロリジン-1-イルフェ ニル]-4-フラン-2-イルメチルピペラジン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 422(MH⁺).

 ${4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピロリジン-1-イルフ$

ェニル] ピペラジン-1-イル アセトニトリル 塩酸塩

MS m/e (ESI) 381 (MH⁺).

1-シクロブチルメチルー4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピロリジン-1-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) $410 \, (MH^{+})$.

1 ープチルー4 ー [4 ーメチルー2 ー (3, 3, 5, 5 ーテトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $371 \, (MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチル-4-[4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメ

10 チルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 369 (MH⁺).

1-[2-メチルー6-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $357 (MH^{+})$.

15 <u>1-ブチルー4-[2-メチルー6-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへキ</u>シル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $371 (MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチルー4-[2-メチルー6-(3, 3, 5, 5-テトラメ チルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) 369 (MH⁺).

1-[2-メチル-6-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] <math>-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 355 (MH⁺).

1-ブチル-4-[2-メチル-6-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキ

25 サー1ーエニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $369 (MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチル-4-[2-メチル-6-(3, 3, 5, 5-テトラメ チルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 367(MH*).

1-ブチルー4-[5-メチルー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $371 (MH^{+})$.

5

20

1-[5-メチルー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 357 (MH⁺).

10 <u>1ーシクロプロピルメチルー4ー [5ーメチルー2ー(3,3,5,5ーテトラメ</u> <u>チルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) $369 (MH^{+})$.

1-ブチルー4-[3-メチルー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキ サー1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 369 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチル-4-[3-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメ チルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 367(MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4-[5-メトキシー4-ピペリジンー1-イルー2- (3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸 塩

MS m/e (ESI) 468 (MH⁺).

1-[5-メチルー2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] <math>-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) $355 (MH^{+})$.

1ーブチルー4ー [5ーメチルー2ー(3, 3, 5, 5ーテトラメチルシクロヘキ

サー1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 369 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチル-4-[5-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメ チルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) $367 (MH^{+})$.

1-[4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $355(MH^{+})$.

1-ブチル-4-[4-メチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキ

10 サー1ーエニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $369 (MH^{+})$.

1ーシクロプロピルメチルー4ー [4ーメチルー2ー(3, 3, 5, 5ーテトラメ チルシクロヘキサー1ーエニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $367 (MH^{+})$.

15 <u>1-[5-フラン-3-イル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシ</u>ル)フェニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 409 (MH⁺).

<u>1ーシクロプロピルメチルー4ー[5ーフランー3ーイルー2ー(3,3,5,5</u> <u>ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン塩酸塩</u>

20 MS m/e (ESI) 421(MH⁺).

<u>1-[5-フラン-2-イル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] -4-プロピルピペラジン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) 409 (MH⁺).

4-[3-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-4-(3, 3, 5, 5-テト

25 ラメチルシクロヘキシル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $428 (MH^{+})$.

4-[3-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-4-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 440 (MH*).

ジメチル [3-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-4-(3, 3, 5, 5-

5 テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]アミン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $386 \, (MH^{+})$.

<u>[3-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-4-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへキシル) フェニル] ジメチルアミン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) $400 \, (MH^{\dagger})$.

MS m/e (ESI) 398 (MH⁺).

1-[3-(4-プチルピペラジン-1-イル)-4-(3, 3, 5, 5-テトラ メチルシクロヘキシル) フェニル] エタノン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 399 (MH⁺).

MS m/e (ESI) $397 (MH^{+})$.

1 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) フェニル] - 4 - ペンチルピペラジ

20 ン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $371 (MH^{+})$.

1-ブチル-4-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $355 (MH^{+})$.

25 <u>1ープチルー4ー(2ースピロ[5.5]ウンデカー2ーエンー3ーイルフェニル</u> <u>) ピペラジン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) $367 (MH^{\dagger})$.

1 ープチルー4 ー (2 ースピロ [5.5] ウンデカー3 ーイルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 369 (MH 4).

5 1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4-プロ ピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 341 (MH⁺).

1-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] -4-イソ ブチルピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 355 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル]-4-(3-メチルプチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $369 (MH^{\dagger})$.

1 - シクロプロピルメチルー4 - [2 - (4, 4 - i) xチルシクロヘキサー1 - x

15 ニル)フェニル]ピペラジン_塩酸塩

MS m/e (ESI) $353 (MH^{+})$.

<u>1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)フェニル]-4-イソプチルピペ</u>ラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 357 (MH⁺).

20 $1 - \{4 - [2 - (4, 4 - i)x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - 1 - x + y - x + y - 1 - x + y - x$

MS m/e (ESI) 369 (MH⁺).

 $1-\{4-[2-(4,4-i)エチルシクロへキサー1-エニル)フェニル] ピペ$ ラジンー1ーイル $\}$ ブタンー2ーオン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 369 (MH⁺).

1 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキサー1 - エニル) フェニル] - 4 - (2)

ーメトキシエチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $357 (MH^{\dagger})$.

<u>1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)フェニル]-4-(2-メトキシエチル)ピペラジン</u>塩酸塩

5 MS m/e (ESI) $359 (MH^{+})$.

1-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] -4-(テ トラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 397 (MH⁺).

1 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキシル) フェニル] - 4 - (テトラヒドロ

10 ピランー4ーイルメチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 399 (MH⁺).

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

15 4-[4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-3-(4,4-ジエチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 438 (MH⁺).

<u>4-{3-(4,4-ジェチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-[4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン-1-イル]フェニル}モルホリン</u>塩

20 酸塩

MS m/e (ESI) 482 (MH⁺).

4-{3-(4,4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-[4-(2-メトキシエチル) ピペラジン-1-イル] フェニル} モルホリン 塩酸塩
MS m/e (ESI) 442(MH⁺).

25 4-[3-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)-4-(4-プロピルピペラジン-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 428 (MH $^{+}$).

 $4-[3-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)-4-(4-イソブチルピペラジ <math>\nu-1-4\nu$) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $442 \, (MH^{+})$.

5 4-[3-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(4-ペンチルピペラジン -1-イル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).

4- [4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-3-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 440 (MH⁺).

 $4-\{3-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-[4-(テトラヒドロピラ <math>2-4-4$ ルメチル) ピペラジン-1-4ル] フェニル1-4 生ルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 484(MH⁺).

15 <u>4 - メトキシピペリジン- 1 - イル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩</u>
MS m/e (ESI) 468 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]-4-イソブチルピペラジン 塩酸塩MS m/e (ESI) 468 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシ ピペリジン-1-イル)フェニル]-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 482(MH⁺).

1-シクロプロピルメチル-4-[2-(4,4-ジェチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル] ピペラジン 塩酸

25 塩

MS m/e (ESI) 466 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $510 \, (MH^{+})$.

5 <u>1ープチルー4ー[2-(4,4ージエチルシクロヘキシル)-4-(4ーメトキ</u>シピペリジン-1-イル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $470 \, (MH^{\dagger})$.

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).

 $\frac{1-[2-(4,4-ジェチルシクロへキシル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル) フェニル]-4-イソプチルピペラジン 塩酸塩$

MS m/e (ESI) $470 \, (MH^{\dagger})$.

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン -1-イル)フェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 512 (MH⁺).

20 ン 塩酸塩

15

MS m/e (ESI) 482 (MH+).

 $\frac{1-\left[2-\left(4,4-\tilde{y}x+\tilde{y}\right)-1-x+\tilde{y}-1-x+\tilde{y}\right)-4-\left(4-\tilde{y}\right)+2}{\frac{2}{2}}$ ピペリジン $\frac{1}{2}$ で以返ン $\frac{1}{2}$ では 図塩

25 MS m/e (ESI) 470 (MH⁺).

 $1 - \{4 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキシル) - 4 - (4 - メトキシピペ$

<u>リジン-1-イル)フェニル</u>] ピペラジン-1-イル} ブタン-2-オン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 484 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-(4) フェニル]-4-(2-メトキシェチル) ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 472 (MH⁺).

4-[3-(4,4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-フラン-2-イルメチルピペラジン-1-イル)フェニル]モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 464(MH*).

4 - [3 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキサー1 - エニル) - 4 - (4 - フランー)

10 <u>3ーイルメチルピペラジン-1ーイル)フェニル] モルホリン 塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 464(MH*).

4-[3-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)-4-(4-フラン-2-イルメ チルピペラジン-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $466 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $466 \, (MH^{+})$.

15 4 - [3 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキシル) - 4 - (4 - フラン - 3 - イルメチルピペラジン <math>- 1 - 1 フェニル] モルホリン 塩酸塩

1-[2-(4,4-ジェチルシクロへキサー1-エニル)-4-(4-メトキシ ピペリジン-1-イル) フェニル]-4-フラン-2-イルメチルピペラジン 塩

20 酸塩

MS m/e (ESI) 492 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-メトキシ ピペリジン-1-イル)フェニル]-4-フラン-3-イルメチルピペラジン 塩 酸塩

25 MS m/e (ESI) $492 (MH^{+})$.

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン

<u>-1-イル) フェニル] -4-フラン-2-イルメチルピペラジン 塩酸塩</u>
MS m/e (ESI) 494 (MH*).

1-[2-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル) フェニル<math>]-4-フラン-3-イルメチルピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 494 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4-フラン-2-イルメチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 379 (MH⁺).

1 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキサー1 - エニル) フェニル] - 4 - フラ

10 ン-3-イルメチルピペラジン 塩酸塩

'MS m/e (ESI) 379 (MH⁺).

MS m/e (ESI) $412 (MH^{+})$.

 15
 1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル) フェニル] -4-フラン-2-イ

 ルメチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $381 (MH^{+})$.

1-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル) フェニル] -4-フラン-3-イ ルメチルピペラジン 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) 381 (MH⁺).

MS m/e (ESI) 410 (MH⁺).

<u>{4-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル)フェニル]</u>ピペラジン-1-イ

25 ル} ピペリジンー1ーイルメタノン

MS m/e (ESI) $412 \, (MH^{\dagger})$.

1-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル) フェニル] -4-ペンチルピペラ ジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

5 シクロヘキシル)フェニル]-2, 6-ジメチルモルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $470 \, (MH^{+})$.

 $\frac{2}{2}$ シスー4-[3-(4,4-2) エチルシクロヘキシル) -4-(4-2) プェニル] -2,6-2 チルモルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 484 (MH⁺).

 シスー4ー[4ー(4ーシクロプロピルメチルピペラジンー1ーイル) -3ー(4)

 ,4ージエチルシクロヘキシル)フェニル] -2,6ージメチルモルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $468 (MH^{+})$.

1 - [4 - メトキシ - 2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェ

15 ニル] -4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 373 (MH⁺).

1-[4-メトキシ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェ ニル]-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $401 \, (MH^{+})$.

20 <u>1ーイソプチルー4ー [4ーメトキシー2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシク</u>ロヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 387 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4ー [4-メトキシ-2-(3, 3, 5, 5-テトラ メチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) $385 (MH^{+})$.

1-[4,5-ジメトキシ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル

)フェニル] -4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $403 (MH^{+})$.

<u>1ープチルー4ー[4,5ージメトキシー2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシ</u> クロヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 417 (MH⁺).

1-[4,5-ジメトキシ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] -4-ペンチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $431(MH^{\dagger})$.

1-[4,5-ジメトキシ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル

) フェニル] -4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩MS m/e (ESI) 459(MH*).

1 ーシクロヘプチルー4 ー [2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 397 (MH⁺).

MS m/e (ESI) $397 (MH^{+})$.

20 MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

<u>1-(テトラヒドロチオピラン-4-イル)-4-[2-(3, 3, 5, 5-テト</u> ラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $401 (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $456 \, (MH^{+})$.

4-[5-(4,4-ジェチルシクロヘキシル)-2-メトキシ-4-(4-ペン チルピペラジン-1-イル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 486 (MH⁺).

4-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-3-(3,3,5,5-テトラメチ

5 ルシクロヘキシル) ベンゾニトリル 塩酸塩

MS m/e (ESI) 368 (MH⁺).

1-[3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エ-ル) フェニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 359 (MH⁺).

 10
 トランス-2-{4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フ

 ェニル] ピペラジン-1-イルメチル} シクロプロパンカルボン酸ジメチルアミド

 塩酸塩

MS m/e (ESI) $426 \, (MH^{+})$.

 $1 - \{4 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-$

15 イル} ブタンー2ーオン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

 $1-\{4-[2-(4-t-)]$ チャンクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1- イル} ブタン-2-オール 塩酸塩

MS m/e (ESI) $373 (MH^{+})$.

20 トランス-4-プチル-1- [2-(4-t-)チルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $371(MH^{+})$.

<u>シスー4ーブチルー1ー[2ー(4ーtーブチルシクロへキシル)フェニル]</u>ピペ ラジンー2ーオン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 371(MH⁺).

 $2-\{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-$

イル} アセトアミド 塩酸塩

MS m/e (ESI) 358 (MH⁺).

<u>4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イル</u>) ベンゾニトリル 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) $382 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $398 (MH^{+})$.

 $2 - \{4 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-$

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

 $2-\{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン<math>-1-$ イル $\}$ -N-メチルアセトアミド 塩酸塩

MS m/e (ESI) $372 (MH^{+})$.

15 <u>3-{4-[2-(4-t-ブチルシクロへキシル)フェニル]ピペラジン-1-</u> イル}ピロリジン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 384 (MH⁺).

 $2-\{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン<math>-1-$ イル $\}$ -N-イソプロピルアセトアミド 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) $400 \, (MH^{+})$.

 $2-\{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン<math>-1-$ イル $\}$ -N-エチル-N-メチルアセトアミド 塩酸塩

MS m/e (ESI) 400 (MH⁺).

 $2 - \{4 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジンー<math>1 - 1 - 1$

25 $\frac{\langle J \rangle - N, N - \mathcal{Y} + \mathcal{Y} + \mathcal{Y} + \mathcal{Y}}{\langle J \rangle + \mathcal{Y}}$ 塩酸塩

MS m/e (ESI) $414 (MH^{+})$.

 $2-\{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1- イル\} -N-(2-メトキシエチル) アセトアミド 塩酸塩$

MS m/e (ESI) 416(MH⁺).

1 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) フェニル] - 4 - メチルピペラジン

5 塩酸塩

MS m/e (ESI) $315(MH^{+})$.

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] -4-エチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 329 (MH⁺).

10 <u>1-[2-(4-t-ブチルシクロへキサ-1-エニル)フェニル]-4-エチル</u> ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 327 (MH⁺).

15 MS m/e (ESI) 353 (MH⁺).

Nープチルー2ー $\{4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル) フェニル]$ ピペラジンー1ーイル $\}$ アセトアミド 塩酸塩

MS m/e (ESI) $414(MH^{+})$.

 $1 - アゾカン - 1 - イル - 2 - \{4 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) フ$

20 <u>エニル] ピペラジンー1ーイル} エタノン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) $454 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $386 (MH^{+})$.

25 <u>[3-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-(4-ブチルピペラジン-1-イル) フェニル] ジメチルアミン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) 400 (MH⁺).

1-プチル-4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-ピリジン-3-イルフェニル] ピペラジン 二塩酸塩

MS m/e (ESI) 434 (MH⁺).

5 [3-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-ブチルピペラジ2-1-7 2-1

MS m/e (ESI) 398 (MH⁺).

10 MS m/e (ESI) 341(MH⁺).

1- (テトラヒドロピラン-4-イルメチル) -4- [2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 399 (MH⁺).

1 - プチル-4 - [4 - (4 - メトキシピペリジン<math>-1 - イル) -2 - (3, 3, 3)

5, 5ーテトラメチルシクロヘキサー1ーエニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 468(MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサー1ーエニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) $466 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $510 \, (MH^{+})$.

ペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 492(MH⁺).

5 タン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 482 (MH⁺).

10 MS m/e (ESI) $470 \, (MH^{+})$.

15

1-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-(3,3,5,5-テト] ラメチルシクロヘキシル) フェニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 456(MH*).

1-シクロプロピルメチルー4-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩 酸塩

MS m/e (ESI) $468 (MH^{+})$.

 $1 - [4 - (4 - \cancel{1} + \cancel{2} +$

20 ル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $512 (MH^{+})$.

 $1 - \{4 - [4 - (4 - \lambda + + \nu) - 2 - (3, 3, 5, 5 - \lambda + \nu)] - 2 - (3, 3, 5, 5 - \lambda + \nu) - 2 - (3, 3, 5 - \lambda + \nu) - 2 - (3, 3, 5 - \lambda + \nu) - 2 - (3, 3, 5 - \lambda + \nu) - 2 - (3, 3, 5 - \lambda + \nu) - 2 - (3, 3, 5 - \lambda + \nu) - 2 - (3, 3, 5 - \lambda + \nu) - 2 - (3, 5, 5 - \lambda + \nu) - 2 - (3, 5, 5 - \lambda + \nu) - 2 - (3, 5$

25 MS m/e (ESI) 484 (MH⁺).

1 - (2 - メトキシエチル) - 4 - [4 - (4 - メトキシピペリジン - 1 - イル)

<u>-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩</u>酸塩

MS m/e (ESI) $472 \, (MH^{+})$.

<u>4-[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-(3, 3, 5, 5-テトラ</u>メチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 440 (MH⁺).

5

4-[4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル)-3-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $454 \, (MH^{+})$.

4-[4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル) -3-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] モルホリン 塩酸塩
 MS m/e (ESI) 438 (MH*).

15 モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 482 (MH⁺).

<u>4-[4-(4-フラン-3-イルメチルピペラジン-1-イル)-3-(3,3</u> <u>,5,5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]モルホリン 塩酸</u> 塩

20 MS m/e (ESI) $464 \, (MH^{+})$.

1-{4-[4-モルホリン-4-イル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシ クロヘキサ-1-エニル)フェニル]ピペラジン-1-イル}ブタン-2-オン 塩 酸塩

MS m/e (ESI) $454 \, (MH^{+})$.

25 <u>4-[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-(3,3,5,5-テトラ</u> メチルシクロヘキシル)フェニル]モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $442 (MH^{+})$:

4-[4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル)-3-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] モルホリン 塩酸塩
MS m/e (ESI) 456 (MH).

5 <u>4-[4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-3-(3,3,</u> <u>5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]モルホリン 塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 440 (MH*).

10 塩酸塩

MS m/e (ESI) 484 (MH⁺).

4-[4-(4-フラン-3-イルメチルピペラジン-1-イル)-3-(3,3 ,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 466(MH⁺).

 $4-\{4-\{4-\{4-\{2-メトキシエチル) ピペラジン-1-イル\} -3-\{3,3\}\}$, 5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル $\}$ モルホリン 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) $444 (MH^{+})$.

1-[4-(4-x)+2)ピペリジン-1-4ル) -2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-プロピルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 470 (MH $^+$).

 1-{4-[4-(4-エトキシピペリジン-1-イル)-2-(3, 3, 5, 5)

 25

 -テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン-1-イル}ブタン-2

 オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $498(MH^{+})$.

 $2-\{4-\{4-\{4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-(3,3,5,5\}$ -テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン $-1-イル\}-N-メチル$ アセトアミド 塩酸塩

- 5 MS m/e (ESI) $485 (MH^{+})$.
 - (R) -1-[4-(3-メトキシピロリジン-1-イル)-2-(3,3,5,5) 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-プロピルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 442 (MH †).
- (R) -1-ブチル-4- [4-(3-メトキシピロリジン-1-イル)-2-(
 3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩
 MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).
 - (R) 1 シクロプロピルメチルー4 [4 (3 メトキシピロリジン-1 イル) 2 (3, 3, 5, 5 テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩
- 15 MS m/e (ESI) $454 \, (MH^{+})$.
 - <u>シス-2,6-ジメチル-4-[4-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-3</u> <u>-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]モルホリン 塩酸</u>

MS m/e (ESI) $456 \, (MH^{\dagger})$.

 シスー4ー [4ー(4ーシクロプロピルメチルピペラジンー1ーイル) -3ー(3)

 ,3,5,5ーテトラメチルシクロヘキシル) フェニル] -2,6ージメチルモル

 ホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 468 (MH⁺).

1-[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-(3,3,5,5-テトラ
メチルシクロヘキシル)フェニル]ピペリジン-4-カルボニトリル 塩酸塩
MS m/e (ESI) 465 (MH⁺).

(S) -1-[4-(3-メトキシピロリジン-1-イル)-2-(3, 3, 5, 5-7トラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-プロピルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 442 (MH).

- (S) -1 ブチル-4-[4-(3-メトキシピロリジン-1-イル)-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩
 MS m/e (ESI) 456(MH).
 - (S) -1 シ 2 1 2 2 2 3
- 10 MS m/e (ESI) 454(MH⁺).

5

- 1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-(4-エトキシピペリジン -1-イル) フェニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 470 (MH*).
- 1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4
- - $\frac{1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4}{-ピペリジン-1-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩$
 - MS m/e (ESI) $438 (MH^{+})$.
- 20 (R) -1 [2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル) -4-(3-メトキシピロリジン-1-イル) フェニル] -4-プロピルピペラジン 塩酸塩
 MS m/e (ESI) 442(MH*).

 - 25 MS m/e (ESI) $428 (MH^{+})$.
 - (R) -1 [4 (3 x トキシピロリジン 1 1 1 1 1 1]

<u>5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル</u>] <u>-4ープロピルピペラジン 塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).

5 ジン 塩酸塩

 \dot{MS} m/e (ESI) 468 (MH⁺).

MS m/e (ESI) $359 (MH^{+})$.

10 1-[4-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェ $= \mu -4-プロピルピペラジン 塩酸塩$

MS m/e (ESI) $361 (MH^{+})$.

1 ーシクロプロピルメチルー4 ー [4 ーフルオロー2 ー (3, 3, 5, 5 ーテトラ メチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 373 (MH⁺).

1 ープロピルー4 ー [4 ーピリジンー2 ーイルー2 ー (3, 3, 5, 5 ーテトラメ チルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 二塩酸塩

MS m/e (ESI) $420 \, (MH^{\dagger})$.

1 - シクロプロピルメチルー4 - [5 - フルオロー2 - (3, 3, 5, 5 - テトラ

20 メチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 373 (MH⁺).

<u>4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-3-(3, 3, 5, 5</u> -テトラメチルシクロヘキシル)ベンゾニトリル 塩酸塩

MS m/e (ESI) 380 (MH⁺).

25 <u>1ーシクロプロピルメチルー4ー[3ーフルオロー2ー(3,3,5,5ーテトラ</u> メチルシクロヘキサー1ーエニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

2-プチル-5-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] <math>-2, 5-ジアザビシクロ[2. 2. 1] ヘプタン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 367 (MH⁺).

5 <u>1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4-(1-</u>メチルブチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $369 (MH^{+})$.

1-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-(1-メチルブチル) ピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

 $2-\{4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-$ イル $\}$ -N-シクロヘキシルアセトアミド 塩酸塩

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン-1-カルボ

15 ン酸エチルアミド

MS m/e (ESI) $372 \, (MH^{+})$.

 $3-\{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-<math>1-$ イル $\}-1-$ メチルピロリジン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $398 (MH^{+})$.

 20
 1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] -4-イソブチルピペラ

 ジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $357 (MH^{+})$.

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4-イソブ チルピペラジン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 355 (MH⁺).

 $2 - \{4 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-$

|A| |A

1-ブチルー4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-チオフェン-2 -イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) $439 (MH^{+})$.

1-ブチル-4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-メチルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

1 -ブチルー 4 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) - 4 - チアゾールー 2

10 ーイルフェニル] ピペラジン 二塩酸塩

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

1ープチルー4ー [2-(4-t-プチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-フル オロフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $373 (MH^{+})$.

15 <u>1-ブチルー 4 - [2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-フルオロフェニル] ピペラジン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) 375 (MH⁺).

1-ペンチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エ ニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) $369 (MH^{+})$.

1-イソブチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 355 (MH⁺).

1 - ペンチルー 4 - [2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェ

25 ニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $371 (MH^{+})$.

 $1- \frac{1}{1} \frac{1}{1}$

MS m/e (ESI) $357 (MH^{+})$.

1-フラン-3-イルメチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ $^{+}$ $^{-}$

MS m/e (ESI) 379 (MH⁺).

 $\frac{1- (4- (4-) + +) + (2 -) + (3$

10 MS m/e (ESI) 468 (MH⁺).

5

25

1-[4-(4-)+キシピペリジン-1-1+1)-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル<math>]-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 484(MH $^+$).

15 <u>3,5,5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩</u>
MS m/e (ESI) 470(MH⁺).

 $\frac{1-フラン-3-イルメチル-4-\left[4-\left(4-メトキシピペリジン-1-イル\right)\right.}{-2-\left(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル\right)フェニル] ピペラジン 塩酸塩$

20 MS m/e (ESI) 494 (MH⁺).

4- [4-(4-イソブチルピペラジン-1-イル)-3-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]モルホリン 塩酸塩
MS m/e (ESI) 440(MH*).

4-[4-(4-)] -3-(3, 3, 5, 5-) -3+(3, 3, 5, 5-

MS m/e (ESI) 428 (MH⁺).

4- [4-(4-イソブチルピペラジン-1-イル)-3-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $442 (MH^{+})$.

1-ブチル-4-[4-(4-エトキシピペリジン-1-イル)-2-(3,3,

5 <u>5,5ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩</u>
MS m/e (ESI) 484 (MH⁺).

MS m/e (ESI) 454 (MH⁺).

10 <u>1-[4-ピペリジン-1-イル-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへ</u> キシル)フェニル] - 4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $426 \, (MH^+)$.

1-ブチル-4-[4-ピペリジン-1-イル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメ チルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

20

1- [4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-3-(3,3, 5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]アゼパン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $452 \, (MH^+)$.

シスー4-[4-(4-)]チルピペラジン-1-1ル) -3-(3,3,5,5-) テトラメチルシクロヘキシル) フェニル -2, 6-ジメチルモルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 470 (MH⁺).

1-[4-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-3-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペリジン-4-カルボニトリル 塩酸塩 $MS m/e (ESI) <math>451 \, (MH^+)$.

25 <u>1ープチルー4ー[2ー(4,4ージエチルシクロヘキシル)ー4ー(4ーエトキ</u> シピペリジンー1ーイル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 484 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェ ニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $426 \, (MH^{\dagger})$.

5 (R) - 1 - ブチル - 4 - [4 - (3 - エトキシピロリジン - 1 - イル) - 2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 470 (MH⁺).

<u>1-ブチルー4-[4-フルオロー2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへ</u> <u>キサー1-エニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩</u>

10 MS m/e (ESI) 373 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチル-4-[4-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラ メチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

 $\frac{1 - [4 - 7 \nu + 1 - 2 - (3, 3, 5, 5 - 7 + 7 \nu + 2 \nu + 2$

MS m/e (ESI) 415 (MH⁺).

1-プチルー4-[4-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへ キシル)フェニル] ピペラジン ^{*}塩酸塩

20 MS m/e (ESI) 375 (MH⁺).

1-[4-フルオロ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 417 (MH $^+$).

1 - [5 - フルオロ - 2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェ

25 $= -\mu$] -4 - プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $361(MH^{+})$.

1-ブチル-4-[5-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへ キシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 375(MH⁺).

1-[5-フルオロー 2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) $417(MH^+)$.

<u>4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-(3,3,5,5-テトラメチル</u>シクロヘキシル) ベンゾニトリル 塩酸塩

MS m/e (ESI) 382(MH⁺).

 10
 4-[4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン-1-イル]-3

 - (3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) ベンゾニトリル 塩酸塩

 MS m/e (ESI) 424(MH⁺).

1-(F+F)ヒドロピラン-4-4ルメチル)-4-[2-(3, 3, 5, 5-F)トラメチルシクロヘキシル)-4-4アゾール-2-4ルフェニル] ピペラジン

15 二塩酸塩

5

MS m/e (ESI) $482(MH^+)$.

1-ブチル-4-[3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへ キサ-1-エニル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 373(MH⁺).

20 $2 - \{4 - [2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン<math>- 1 - 4$ ルメチル $\}$ シクロプロパンカルボン酸メチルアミド 塩酸塩 MS m/e (ESI) 412(MH $^+$).

25 酸塩

MS m/e (ESI) $426(MH^{+})$.

1-(1-メチルシクロプロピルメチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 369(MH⁺).

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル]-4-プロピルピペラジ

5 ン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 343(MH⁺).

<u>1-ブチルー4ー[2-(3,5-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) 329(MH⁺).

10 <u>1-ブチルー4-[2-(4-トリフルオロメチルシクロヘキシル)フェニル]ピ</u>ペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 369(MH⁺).

 $1 - \{4 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1 - イル} ブタン-1 - オン$

15 MS m/e (ESI) $393(MN a^{+})$.

<u>1-ブチルー4ー[2-(4-フェニルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン</u>塩 酸塩

MS m/e (ESI) 377(MH⁺).

3 - [4 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) - 3 - (4 - ブチルピペラジン-1)

20 ーイル)フェニル] プロピオン酸メチルエステル 塩酸塩

MS m/e (ESI) 443(MH⁺).

MS m/e (ESI) $459(MH^{+})$.

MS m/e (ESI) 438(MH⁺).

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $426 \, (MH^{\dagger})$.

5 4-[4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-5-(4-ブチルピペラジン-1-イル) -2-メトキシフェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $472 \, (MH^{\dagger})$.

1-ブチルー4- [2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-5-メトキシー4-(4-メトキシピペリジン-1-イル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 500 (MH⁺).

 $1-プチル-4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル)-4-(4-エトキシピペリジン-1-イル)-5-メトキシフェニル] ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 514 (MH<math>^+$).

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-5-メトキシー4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル]-4-シクロプロピルメチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $498 (MH^{+})$.

1-ブチル-4-[2-(4, 4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)-5-メ トキシフェニル] ピペラジン 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) $385 (MH^{+})$.

15

1-ブチル-4-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-5-メトキシフェ ニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 387 (MH^{+}).

1 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキシル) - 5 - メトキシフェニル] - 4 -

25 プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $373 \, (MH^{\dagger})$.

1-ブチルー4- [5- メトキシー2- (3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘ キサー1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $385 (MH^{\dagger})$.

1 - [5-メトキシ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニ

5 ル)フェニル]ー4ープロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 371(MH⁺).

1-[5-メトキシ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 373 (MH⁺).

10 4-[5-(4,4-ジエチルシクロヘキシル)-2-メトキシ-4-(4-プロピルピペラジン-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $458 (MH^{+})$.

1 ープチルー4 ー [2 ー (4, 4 ージメチルシクロヘキサー1 ーエニル) - 5 - メ トキシフェニル] ピペラ ジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) $357 (MH^{+})$.

1ープチルー4ー [2ー (4, 4ージメチルシクロヘキシル) - 5ーメトキシフェ ニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 359 (MH⁺).

1-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル) -5-メトキシフェニ

20 ル] -4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $343 (MH^{\dagger})$.

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-5-メトキシフェニル]-4- プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $345 (MH^{\dagger})$.

25 1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサー1-エニル) -5-メトキシフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 355 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-5-メトキシフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 357 (MH⁺).

5 <u>1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-5-メトキシフェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 399(MH*).</u>

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-5-メトキシフェニル]-4- (テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 401 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-5-メトキシフェニル]-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $371 (MH^{+})$.

15 チルシクロヘキサー1-エニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $383 (MH^{+})$.

<u>1ーシクロプロピルメチルー4ー[5ーメトキシー2ー(3,3,5,5ーテトラメ</u> チルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $385 (MH^{+})$.

20 <u>1-ブチルー4-(2-スピロ[4.5]デカー7-エンー8-イルフェニル)ピ</u>ペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $353 (MH^{+})$.

<u>1-シクロプロピルメチルー4ー(2-スピロ[4.5] デカー7-エンー8-イルフェニル)ピペラジン 塩酸塩</u>

25 MS m/e (ESI) $351 (MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチル-4-(2-スピロ[4.5]デカ-8-イルフェニル

) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 353(MH⁺).

1-(2-スピロ [4.5] デカー7-エン-8-イルフェニル) -4-(テトラ ヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 395 (MH⁺).

MS m/e (ESI) $367 (MH^{+})$.

1 - [4 - (2 - スピロ [4.5] デカー8 - イルフェニル) ピペラジン<math>-1 - イ

10 ル] ブタン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $369 (MH^{+})$.

1-{4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)-5-メトキシ フェニル] ピペラジン-1-イル}ブタン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $371(MH^+)$.

MS m/e (ESI) 416 (MH⁺).

20 MS m/e (ESI) $424 (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) 438 (MH⁺).

4 - [4 - (4 - シクロプロピルメチルピペラジン<math>-1 - 1ル) -3 -スピロ [4

25 . 5] デカー7ーエンー8ーイルフェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $436 (MH^{+})$.

4-{3-スピロ [4.5] デカー7-エン-8-イル-4- [4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン-1-イル] フェニル}モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 480 (MH⁺).

5 4-[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ[4.5]デカー8-イルフェニル]モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

<u>4-[4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ[4</u> <u>. 5] デカ-8-イルフェニル] モルホリン 塩酸塩</u>

10 MS m/e (ESI) 438 (MH⁺).

4-{3-スピロ [4.5] デカ-8-イル-4- [4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン-1-イル] フェニル}モルホリン 塩酸塩
MS m/e (ESI) 482(MH*).

1-[4-(4-モルホリン-4-イル-2-スピロ[4.5]デカ-8-イルフ

15 ェニル) ピペラジンー1ーイル] ブタン-2ーオン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $454 \, (MH^{+})$.

1 - ブチル- 4 - [4 - (4 - メトキシピペリジン-1 - イル) - 2 - スピロ [4 . 5] デカー 7 - エンー8 - イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 466 (MH⁺).

1 - [4 - (4 - メトキシピペリジン-1 - イル) - 2 - スピロ [4.5] デカー7 - エン-8 - イルフェニル] - 4 - ペンチルピペラジン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 480 (MH⁺).

 $1 - [4 - (4 - \sqrt{1 + 1})] - (4 - \sqrt{1 + 1}) - (4 - \sqrt{1 +$

<u>7-エン-8-イルフェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピ</u>ペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $508 (MH^{+})$.

1ープチルー4ー [4ー(4ーメトキシピペリジン-1ーイル) -2ースピロ [4. 5] デカー8ーイルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $468 (MH^{+})$.

10 MS m/e (ESI) $510 (MH^{+})$.

5

15

1-{4-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ[4.5] デカ-8-イルフェニル] ピペラジン-1-イル}ブタン-2-オン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 482(MH*).

[2-メトキシ-4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル)-5-(3,3,5,5)5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ジメチルアミン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 444 (MH⁺).

20 MS m/e (ESI) $428 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) $472 \, (MH^{+})$.

25 1-シクロプロピルメチルー4ー(4ーピペリジン-1ーイルー2ースピロ [4.
 5] デカー8ーイルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 436 (MH⁺).

1-プロピルー4-(4-ピロリジン-1-イル-2-スピロ [4.5] デカ-8 -イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $410 \, (MH^{\dagger})$.

5 1-シクロプロピルメチルー4-(4-ピロリジン-1-イルー2-スピロ [4.5] デカー8-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $422 (MH^{+})$.

<u>1-[5-メトキシー4-ピロリジン-1-イルー2-(3,3,5,5-テトラ</u> メチルシクロヘキシル)フェニル]-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 442 (MH⁺).

MS m/e (ESI) 454 (MH $^{+}$).

<u>シスー4ー[4ー(4ーブチルピペラジンー1ーイル)ー3ースピロ[4.5]デ</u>

15 <u>カ-8-イルフェニル] <math>-2, 6-ジメチルモルホリン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) 468 (MH⁺).

シスー4-[4-(4-)202]ロピルメチルピペラジン-1-(4)0 - 3-スピロ [4.5] デカー8-(4)0 - [4]0 -

 20
 4-[2-エトキシー4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル)-5-(3,3)

 ,5,5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル]モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 498 (MH⁺).

25

4-[2-x+キシ-4-[4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン-1-イル] -5-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシサ-1-x

ニル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $526 (MH^{\dagger})$.

4-[2-x+キシ-4-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-5-(3,3], 5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 472 (MH $^+$).

5 <u>1ーシクロプロピルメチルー4ー[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへキシル)フェニル]-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 352(MH*).</u>

1-プロピル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペリジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 342 (MH⁺).

1-プロピル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エ ニル)フェニル] ピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 340 (MH⁺).

1ープチルー4ー [2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニ

15 ル)フェニル]ピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $354 \, (MH^{\dagger})$.

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへ キサー1-エニル)フェニル]ピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $352 (MH^{+})$.

20 <u>1-(2-フルオロエチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロ</u> ヘキシル)フェニル] ピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 346 (MH⁺).

1-(3-フルオロプロピル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペリジン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 360 (MH⁺).

1-(4-フルオロプチル)-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ

ヘキシル) フェニル] ピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 374(MH⁺).

1-シクロプロピルメチル-4-[4-メチル-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへキシル)フェニル] <math>-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン 塩酸

5 塩

MS m/e (ESI) 366 (MH⁺).

1 ーブチルー4 ー [4 - メチルー 2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $370 \, (MH^{\dagger})$.

 10
 1 - シクロプロピルメチルー4 ー [4 - メチルー2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメ

 チルシクロヘキシル)フェニル] ピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 368 (MH⁺).

4-[4-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-1-プロピル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 358(MH⁺).

1 ーブチルー4 ー [4 ーフルオロー2 ー (3, 3, 5, 5 ーテトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ー1, 2, 3, 6 ーテトラヒドロピリジン 塩酸塩
MS m/e (ESI) 372(MH*).

 1ーシクロプロピルメチルー4ー [4ーフルオロー2ー(3,3,5,5ーテトラ

 20
 メチルシクロヘキシル) フェニル] ー1,2,3,6ーテトラヒドロピリジン 塩

 酸塩

MS m/e (ESI) $370 \, (MH^{+})$.

25 MS m/e (ESI) $360 (MH^{+})$.

キシル) フェニル] ピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 374(MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4ー [4-フルオロー2-(3,3,5,5-テトラ メチルシクロヘキシル)フェニル] ピペリジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) $372 \, (MH^{+})$.

1-プロピル-3-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エ ニル)フェニル] ピロリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 326 (MH⁺).

1-ブチル-3-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニ

10 ル)フェニル]ピロリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $340 \, (MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチルー3-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへ キサー1-エニル)フェニル] ピロリジン 塩酸塩

MS m/e (ES1) $338 (MH^{+})$.

15 <u>1-プロピルー3-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへキシル)フェ</u> ニル] ピロリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $328 (MH^{+})$.

<u>1ープチルー3ー[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル] ピロリジン 塩酸塩</u>

20 MS m/e (ESI) $342 (MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチルー3-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへ キシル)フェニル] ピロリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 340 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4ー[5-フルオロー2ー(3, 3, 5, 5-テトラ

25 <u>メチルシクロヘキサー1ーエニル)フェニル] ピペリジン 塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 370 (MH*).

4-[5-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェ ニル]-1-プロピルピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $360(MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチルー4-[5-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラ メチルシクロヘキシル)フェニル] ピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $372(MH^{+})$.

5

1-プロピルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-エ ニル)フェニル]アゼパン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $354(MH^{+})$.

10 <u>1-ブチルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへキサー1-エニル)フェニル]アゼパン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) 368 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへキサー<math>1-エニル)フェニル] アゼパン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 366 (MH⁺).

<u>1ープロピルー4ー[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェ</u> ニル] アゼパン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 356 (MH⁺).

1-プチルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニ

20 ル] アゼパン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $370 \, (MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへ キシル) フェニル] アゼパン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 368(MH⁺).

25 4-[3-フルオロ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェ = μ -1-プロピル-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 358 (MH †).

1-シクロプロピルメチルー4-[3-フルオロー2-(3, 3, 5, 5-テトラ メチルシクロヘキシル) フェニル] 1, 2, 3, <math>6-テトラヒドロピリジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 370 (MH^t).

MS m/e (ESI) $360 \, (MH^{\dagger})$.

1-ブチル-4-[3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへ

10 キシル)フェニル] ピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $374 \, (MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチルー4-[3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラ メチルシクロヘキシル)フェニルピペリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 372 (MH⁺).

15 <u>1ープチルー4ー [2ーフルオロー6ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロへ</u> キシル)フェニル) ピペリジン 塩酸塩

MS m/e. (ESI) $374 (MH^{+})$.

1-ブチル-4- [2-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) 355 (MH⁺).

1-ブチル-4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)-5-フル オルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 373 (MH⁺).

1 -ブチルー4 - [2 - (4 - t -ブチルシクロヘキシル) - 5 -トリフルオロメ

25 チルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 425 (MH⁺).

1-ブチル-4-[5-t-ブチル-2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェ ニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $413 \, (MH^{+})$.

[4-(4-t-) + 1) - 3 - (4-) + 1) - 3 - (4-) + 1

5 ル)フェニル]酢酸

MS m/e (ESI) $413(M^{-})$.

 $\frac{1 - [4 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキサ - 1 - エニル) フェニル] ピペラ}{ ジン-1 - イル] ブタン-1 - オン}$

MS m/e (ESI) $391 (MN a^+)$.

10 $2 - \{4 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキサ - 1 - エニル) フェニル] ピペラ$ $ジン-1 - イル<math>\}$ - N, N - ジメチルアセトアミド 塩酸塩

MS m/e (ESI) $384 (MH^{+})$.

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-(プロパン-1- スルホニル) ピペラジン

15 MS m/e (ESI) $429 (MN a^{+})$.

 $2-\{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-$ イル $\}-1-フェニルエタノン$ 塩酸塩

MS m/e (ESI) $419 (MH^{+})$.

1-ブチル-4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-ピペ

20 リジン-1-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 438 (MH⁺).

1 ーブチルー4ー [2 ー (4 ー t ーブチルシクロヘキシル) ー 4 ーピペリジンー1 ーイルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

25 1-プチル-4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル)-5-メトキシ-4-ピペリジン-1-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $470 \, (MH^{\dagger})$.

4-[5-(4-t-プチルシクロヘキシル) -4-(4-プチルピペラジン-1-イル) -2-メトキシフェニル] -2, 6-シスージメチルモルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 500 (MH $^+$).

5 1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) -4-(ピペリジン-1-イル) フ $x=\mu$ $-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 482 (MH<math>^+$).

10 <u>オン</u>

MS m/e (ESI) $514(MH^{+})$.

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) -5-メトキシー4-(4-メトキシーペリジン-1-イル) フェニル] -4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 542 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジエチルシクロヘキサ-1-エニル)-5-メトキシフェニ
20 ル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩
MS m/e (ESI) 427 (MH*).

<u>[5-(4,4-ジエチルシクロヘキシル) -2-メトキシ-4-(4-プロピル</u> <u>ピペラジン-1-イル) フェニル] ジメチルアミン 塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 416 (MH*).

25 <u>1-[5-メトキシ-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへキサ-1-エ</u> ニル)フェニル] -4-ペンチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 399 (MH⁺).

1-[5-メトキシ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェ $=\mu$ -4-ペンチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $401(MH^{+})$.

5 <u>1ーペンチルー4ー(2ースピロ[4.5]デカー7ーエンー8ーイルフェニル)</u> ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $367 (MH^{+})$.

1ーペンチルー4ー(2ースピロ[4.5] デカー8ーイルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 369 (MH⁺).

 $1-\{4-[2-(4,4-i)メチルシクロヘキシル)-5-メトキシフェニル]$ ピペラジン-1-4ル} ブタン-2-4 塩酸塩

MS m/e (ESI) $373 (MH^{+})$.

1-[4-(4-モルホリン-4-イル-2-スピロ[4.5]デカ-7-エン-

15 8-イルフェニル) ピペラジンー1ーイル] ブタンー2ーオン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 452 (MH⁺).

4-[4-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-3-スピロ[4.5] デカー8-イルフェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 426 (MH⁺).

204-[4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ[4.5] デカー8-イルフェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $454(MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチルー4ー [4-(4-メトキシピペリジン-1-イル) -2-スピロ [4.5] デカー7-エン-8-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) $464 (MH^{+})$.

 $1 - \{4 - [4 - (4 - \lambda + +) +) +) + (4 - \lambda + +) + (4 - \lambda +) + (4$

<u>デカー7-エンー8-イルフェニル</u>] ピペラジン-1-イル} プタン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 480 (MH⁺).

5 8-イルフェニル] -4-ペンチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $482 \, (MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチルー4ー [4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ [4.5] デカー8-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $466 \, (MH^{\dagger})$.

10 <u>1ーブチルー4ー(4ーピペリジンー1ーイルー2ースピロ [4.5] デカー8ー</u> <u>イルフェニル)ピペラジン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) $438 (MH^{+})$.

1-(4-ピペリジン-1-イルー2-スピロ[4.5]デカー8-イルフェニル)-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 480 (MH⁺).

1-(4-ピロリジン-1-イル-2-スピロ [4.5] デカ-8-イルフェニル)-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 466(MH*).

1-ブチル-4-[5-メトキシ-4-ピロリジン-1-イル-2-(3, 3, 5 , 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).

<u>シス-2,6-ジメチル-4-{3-スピロ[4.5]デカ-8-イル-4-[4</u> - (テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン-1-イル] フェニル} モルホリン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) $510 \, (MH^{+})$.

20

4-[2-エトキシ-4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル)-5-(3, 3)

<u>, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル</u>] モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 500 (MH*).

4-[4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-2-エトキシー 5-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] モルホリン 塩

5 酸塩

20

MS m/e (ESI) $484 \, (MH^{+})$.

1-プロピル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル) -5-トリフルオロメチルフェニル] ピペラジン 塩酸塩
MS m/e (ESI) 409(MH*).

10 <u>1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへ</u> <u>キサー1-エニル)-5-トリフルオロメチルフェニル] ピペラジン 塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 421(MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへ キシル)-5-トリフルオロメチルフェニル]ピペラジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 423 (MH⁺).

1-プロピルー4- [2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $340 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) 354 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘ キシル) フェニル] ピペリジン 塩酸塩

1-ブチル-4-[4-メチル-2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 368(MH[†]).

25 <u>4-[5-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへキサ-1-エ</u> ニル)フェニル]-1-プロピルピペリジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 358 (MH⁺).

1-ブチル-4-[3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロへ キシル)フェニル]-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン 塩酸 MS m/e (ESI) 372(MH*).

1-ブチル-4-[2-(4-t-プチルシクロヘキシル)-4,5-ジメトキシフェニル] ピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 417 (MH⁺).

1-ブチルー4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-6-メトキシフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $387 (MH^{+})$.

15 キシフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $385 (MH^{+})$.

1 ープチルー4ー [2 ー (4 ー t ープチルシクロヘキシル) ー 5 ーエトキシフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 401 (MH⁺).

20 <u>1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4-プロ</u> ピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $313 (MH^{+})$.

1-ブチル-4-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 329 (MH⁺).

1 - [2 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキシル) フェニル] - 4 - プロピルピペラ

ジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $315(MH^{+})$.

5 MS m/e (ESI) $343 (MH^{+})$.

1-ブチル-4-(2-シクロヘキサ-1-エニルフェニル)ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 299(MH⁺).

 $\{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-イル$ $\}$ アセトニトリル 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 340 (MH⁺).

 $2-\{4-[2-(4-t-ブチルシクロへキサー1-エニル)-4-モルホリン$ $-4-イルフェニル] ピペラジン-1-イル\}-N-エチルアセトアミド 塩酸塩 MS m/e (ESI) 469 (MH<math>^+$).

4 - [3 - (4 - t - プチルシクロヘキシル) - 4 - (4 - ペンチルピペラジンー

15 1ーイル)フェニル]モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).

4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル) -4-(4-プロピルピペラジン-1-イル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $426 (MH^{+})$.

20 4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-(4-プロピルピペラジン-1-イル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 428 (MH⁺).

 $4-{3-(4-t-プチルシクロヘキシル)-4-[4-(3-メチルプチル)$ ピペラジン-1-イル] フェニル $\}$ モルホリン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 456 (MH⁺).

 $4 - {3 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) - 4 - [4 - (テトラヒドロピラン$

<u>-4-イルメチル)ピペラジン-1-イル</u>]フェニル}モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 484 (MH⁺).

1-[2-(4-t-) チルシクロヘキシル) フェニル] -4-(2-エトキシエチル) ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) $373 \, (MH^{+})$.

1-[2-(4-t-プチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4-(2-エトキシエチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $371 (MH^{+})$.

 $4 - {3 - (4 - t - プチルシクロヘキサー1 - エニル) - 4 - [4 - (3 - メチ$

10 ルプチル) ピペラジン-1-イル] フェニル} モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $454 (MH^{+})$.

4-{3-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-[4-(テトラヒ ドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン-1-イル]フェニル}モルホリン 塩 酸塩

15 MS m/e (ESI) 482 (MH⁺).

1-[2-(4-t-) チルシクロヘキシル) フェニル] -4-(テトラヒドロフラン-3- イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 385 (MH⁺).

1-プチルー4-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキシル) -4-(4-メトキ

20 シピペリジン-1-イル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $442 \, (MH^{+})$.

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 397 (MH⁺).

25 1-プチルー4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 412(MH⁺).

[4-(4-ブチルピペラジン-1-イル) -3-(4,4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] ジメチルアミン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $372 (MH^{+})$.

5 <u>1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)フェニル]-4-(テトラヒドロ</u> ピラン-4-イルメチル) ピペラジン <u>塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) $371 (MH^{+})$.

1-プロピル-4-(2-スピロ [2.5] オクタ-5-エン-6-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 311(MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4-(2-スピロ [2.5] オクター5-エンー6-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $323 (MH^{+})$.

1-プロピルー4ー(2-スピロ[2.5]オクター6-イルフェニル)ピペラジン

15 塩酸塩

MS m/e (ESI) $313(MH^{+})$.

1-シクロプロピルメチルー4-(2-スピロ [2.5] オクター6-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

 MS_m/e (ESI) 325(MH⁺).

20 1-(2-スピロ [2.5] オクター6-イルフェニル)-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 369 (MH⁺).

<u>1-ブチル-4-(2-スピロ[2.5]オクター6-イルフェニル)ピペラジン</u> 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) 327 (MH⁺).

1 - [4 - (2 - スピロ [2.5] オクター6 - イルフェニル) ピペラジンー<math>1 - [4 - (2 - スピロ [2.5])]

イル] ブタン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $341 (MH^{+})$.

1-ペンチル-4-(2-スピロ[2.5]オクタ-5-エン-6-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) $339 (MH^{+})$.

1-ペンチル-4-(2-スピロ[2.5]オクター6-イルフェニル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 341 (MH⁺).

1-ブチルー4- [4-(4-メトキシピペリジンー1-イル)-2-スピロ[2]

10 . 5] オクター6ーイルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

1ープチルー4ー [4-(4-エトキシピペリジン-1-イル) -2-スピロ [25] オクター6ーイルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $454 \, (MH^{+})$.

15 <u>1ープチルー4ー(4ーピペリジンー1ーイルー2ースピロ [2.5] オクター6</u> <u>ーイルフェニル) ピペラジン 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) $410 \, (MH^{+})$.

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-エトキシピペリジン-1-(4) フェニル]-4-ペンチルピペラジン 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) $470 \, (MH^{\dagger})$.

25

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-エトキシピペリジン-1-(4) フェニル] -4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 442 (MH^+).

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4- (4-x)+シピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $454 \, (MH^{+})$.

 $\frac{1-\left[2-\left(4,\ 4-\widetilde{y}\right)+F \nu \widetilde{y}\right)-4-\left(4-x++\widetilde{y}\right) \nu \nu}{-1-(1-2)}$ $\frac{1-\left[2-\left(4,\ 4-\widetilde{y}\right)+F \nu \widetilde{y}\right)-4-\left(4-x++\widetilde{y}\right) \nu \nu}{-1-(1-2)}$ $\frac{1-\left[2-\left(4,\ 4-\widetilde{y}\right)+F \nu \widetilde{y}\right)-4-\left(4-x++\widetilde{y}\right) \nu \nu \nu}{-1-(1-2)}$ $\frac{1-\left[2-\left(4,\ 4-\widetilde{y}\right)+F \nu \widetilde{y}\right)-4-\left(4-x++\widetilde{y}\right) \nu \nu}{-1-(1-2)}$

MS m/e (ESI) 498 (MH⁺).

5 <u>1ープチルー4ー(4ーピロリジンー1ーイルー2ースピロ[2.5]オクター6</u> ーイルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $396 (MH^{+})$.

1-(4-ピペリジン-1-イル-2-スピロ[2.5]オクタ-6-イルフェニル)-4-プロピルピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 396 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチル-4-(4-ピペリジン-1-イル-2-スピロ[2. 5] オクター6-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $408 (MH^{+})$.

1-(4-ピペリジン-1-イルー2-スピロ [2.5] オクター6ーイルフェニ

15 ル)ー4ー(テトラヒドロピランー4ーイルメチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $452 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) 426 (MH⁺).

20 1-(2-メトキシエチル)-4-(4-ピペリジン-1-イル-2-スピロ [2]. 5] オクター6ーイルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $412 (MH^{+})$.

1-シクロブチルメチル-4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-エトキシピペリジン-1-イル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

25 MS m/e (ESI) $468 (MH^{+})$.

シス-2, 6-ジメチル-4-[4-(4-ペンチルピペラジン<math>-1-イル) -3

<u>-スピロ[2.5]オクター6ーイルフェニル]モルホリン 塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 454(MH⁺).

5 MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

<u>シスー4ー[4ー(4ーシクロプロピルメチルピペラジン-1ーイル) -3ースピロ[2.5]オクター6ーイルフェニル]-2,6ージメチルモルホリン 塩酸塩MS m/e (ESI) 438 (MH*).</u>

 シスー2, 6ージメチルー4ー {3ースピロ [2.5] オクター6ーイルー4ー [

 10
 4ー (テトラヒドロピランー4ーイルメチル) ピペラジンー1ーイル] フェニル}

 モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 482 (MH⁺).

 $\frac{1 - [4 - (4 - \cancel{1} + \cancel{2} + \cancel{2$

15 MS m/e (ESI) $454 (MH^{+})$.

1-ブチル-4-(2-シクロペンタ-1-エニルフェニル) ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 285 (MH⁺).

2-メチルー1- $\{4-$ [2- (3, 3, 5, 5-テトラメチルシク ロヘキシル) フェニル] ピペラジンー1-イル $\}$ プロパンー2-オール 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) 373 (MH⁺).

<u>4-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] ピペラジン</u> -1-カルボン酸エチルエステル

MS m/e (ESI) 343 (MH⁺).

 $1 - \{4 - [2 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキサー<math>1 - x$ ニル) フェニル] ピペ

25 ラジンー1ーイル プタンー1ーオン

MS m/e (ESI) $341 (MH^{+})$.

<u>4-[4-(4-プチルピペラジン-1-イル)-3-シクロヘキサ-1-エニル</u>フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 384(MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-(2-メトキシ

5 エチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $331(MH^{\dagger})$.

4-{3-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-[4-(4, 4, 4-トリフルオロプチル) ピペラジン-1-イル] フェニル} モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 496(MH*).

10 <u>4-{3-(4-t-ブチルシクロへキサ-1-エニル)-4-[4-(4,4,4,4-トリフルオロブチル)ピペラジン-1-イル]フェニル</u>} モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 494(MH[†]).

4-[3-(4-t-) チルシクロヘキシル) -4-(4-) チルピペラジン -1-1 アンカン (4-t-) フェニル (4-t-) 生ルホリン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 442 (MH⁺).

4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-(4-シクロヘキシルメチルピペラジン<math>-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $482 (MH^{+})$.

 $4 - {3 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル) - 4 - [4 - (2 - エチルブチル)}$

20 ピペラジン-1-イル]フェニル}モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $470 \, (MH^{+})$.

MS m/e (ESI) 339 (MH⁺).

254-[4-(4-プチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ[2.5]オクター6-イルフェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 412(MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-エトキシピペリジン-1-イル) フェニル]-4-イソプチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $456 \, (MH^{+})$.

5 1ーペンチルー4ー(4ーピペリジン-1ーイル-2ースピロ[2.5]オクター6ーイルフェニル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $424 \, (MH^{\dagger})$.

1-イソプチル-4-(4-ピペリジン-1-イル-2-スピロ[2.5] オクタ -6-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 410 (MH⁺).

1-シクロブチルメチルー4-(4-ピペリジン-1-イルー2-スピロ [2.5]] オクター6-イルフェニル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $422 (MH^{+})$.

1 - [2 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキシル) - 4 - (4 - エトキシピペリジン

15 <u>-1-イル)フェニル]-4-(2-エトキシエチル)ピペラジン 塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 472 (MH⁺).

1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-エトキシピペリジン-1-イル) フェニル]-4-(2-メトキシエチル) ピペラジン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 458(MH*).

- シス-2, 6-ジメチル-4-[4-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-3
 _スピロ[2.5]オクター6ーイルフェニル]モルホリン 塩酸塩
 MS m/e (ESI) 426 (MH⁺).
 - 2 4 [4 (4 4)] チャピペラジン- 1 4 ル 3 3 ピロ [2.5] 1 + 4 オクター6 4 ルフェニル1 2 、6 5 メチャモルホリン 塩酸塩
- 25 · MS m/e (ESI) $440\,(\text{MH}^{+})$.

1-イソブチル-4-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ

[2.5] オクター6ーイルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) $440 \, (MH^{+})$.

1ーシクロプロピルメチルー4ー [4ー(4ーメトキシピペリジン-1ーイル) -2ースピロ [2.5] オクター6ーイルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) $438 (MH^{+})$.

1-4-[4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)-2-スピロ[2.5]オ クター6-イルフェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラ ジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 482 (MH⁺).

10 1 - (4 - プロモー2 - スピロ[2.5] オクター6 - イルフェニル) - 4 - プチ ν ピペラジン

MS m/e (ESI) $405 (MH^{+})$.

<u>1ーブチルー4ー(2ーシクロペンチルフェニル)ピペラジン 塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 287(MH⁺).

15 <u>1-(2-シクロペンチルフェニル)-4-プロピルピペラジン 塩酸塩</u> MS m/e (ESI) 273 (MH⁺).

<u>1-(2-シクロペンチルフェニル)-4-シクロプロピルメチルピペラジン 塩</u>酸塩

MS m/e (ESI) 285 (MH⁺).

20 $1 - [4 - {2 - (4 - t - \vec{j} + \vec{$

MS m/e (ESI) 425 (MH⁺).

 $2 \leftarrow [4 - \{2 - (4, 4 - i i j j j j j j n - 1 + i j j j n - 1 + i j j n - 1 + i j n - 1$

25 MS m/e (ESI) $369 (MH^{+})$.

3-[4-{2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル} ピペラジン-1-

イル] ピペリジン-2-オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 398 (MH⁺).

 $2-[4-\{2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル\}$ ピペラジン-1- イル] -N-(2-フルオロエチル) アセトアミド 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 404 (MH⁺).

 $4-\{3-(4-t-プチルシクロヘキシル)-4-[4-(2-メトキシエチル) ピペラジン-1-イル] フェニル$ 生ルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 444 (MH⁺).

 $2 - \{4 - [2 - (4 - t - プチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジンー1-$

10 イル} -1-フェニルエタノール 塩酸塩

MS m/e (ESI) 421 (MH⁺).

1-{4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-モルホリン -4-イルフェニル] ピペラジン-1-イル} ブタン-2-オン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 454 (MH⁺).

15 4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 438 (MH $^{+}$).

1-ブチルー4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキサー1-エニル)-4-(2, 5-ジメチルピロールー1-イル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) 448 (MH⁺).

4-[3-(4-t-プチルシクロヘキシル)-4-[4-[2-(テトラヒドロピラン-4-イル) エチル] ピペラジン-1-イル] フェニル] モルホリン 塩酸塩・

MS m/e (ESI) 498 (MH⁺).

25 <u>1-[4-ブロモ-2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル]ー4-ブチ</u>ルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 435 (MH⁺).

4-[5-(4-t-プチルシクロヘキシル)-4-(4-プチルピペラジン-1-イル) -2-メトキシフェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 472 (MH $^{+}$).

5 4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-[4-(2-エチルブチル)] ピペラジン-1-イル] フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 470 (MH^{+}).

4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキサ-1-エニル)-4-(4-イソブチルピペラジン-1-(4-1)フェニル] モルホリン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 440 (MH⁺).

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-(3-メチルブチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル]-4-(テトラヒドロピ

15 ランー4ーイルメチル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 399 (MH^{+}).

1-{2-(4-t-ブチルシクロヘキシル)フェニル}-4-(3-メチルスル ファニルプロピル) ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 389 (MH^{+}).

201-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] -4-チオフェン-3-イルメチルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 397 (MH^{+}).

 $4 - [5 - (4 - t - \vec{j} + \vec{$

25 塩酸塩

MS m/e (ESI) 514 (MH⁺).

4-[3-(4-t-) チルシクロヘキシル) -4-(4-) チルピペラジン-1-(4-) フェニル] -1-メチルピペラジン 二塩酸塩

MS m/e (ESI) 455 (MH⁺).

5

4- [4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-[4-(テトラヒドロピラン -4-イルメチル) ピペラジン-1-イル] フェニル] モルホリン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 484 (MH*).

<u>4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-4-(4-シクロペンチルメチル</u> ピペラジン-1-イル)フェニル]モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 468 (MH $^{+}$).

10 $\underline{4-[3-(4-t-)]$ クロヘキサー1-エニル)-4-(4-)クロペン チルメチルピペラジンー1-イル) フェニル] モルホリン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 466 (MH⁺).

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] -4-シクロペンチルメ チルピペラジン 塩酸塩

15 MS m/e (ESI) 383 (MH⁺).

1-プチルー4- [2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(4-メチル ピペリジン-1-イル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 426 (MH^{+}) .

1 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキサー1 - エニル) フェニル] - 4 - ペンチ

20 ルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 369 (MH $^{+}$).

1-ブチル-4-[2-(4-t-ブチルシクロへキサ-1-エニル)-5-ピロ リジン-1-イルフェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 424 (MH $^{+}$).

25 <u>1ープチルー4ー [2ー(4-tープチルシクロヘキシル)ー5ーピロリジンー1</u> <u>ーイルフェニル] ピペラジン</u>塩酸塩

MS m/e (ESI) 426 (MH⁺).

1-ブチル-4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-(3,3-ジメチルピペリジン-1-イル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 440 (MH⁺).

5 <u>1-(2-スピロ[5.5]ウンデカ-2-エン-3-イルフェニル)-4-(テ</u>トラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 409 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチルー4-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキサー1-エニル)-4-(4-メトキシピペリジン-1-イル)フェニル] ピペラジン 塩酸

10 塩

MS m/e (ESI) 438 (MH+).

 $\frac{1-[2-(4,4-ジメチルシクロへキサー1-エニル)-4-(4-メトキシ ピペリジン-1-イル) フェニル]-4-フラン-2-イルメチルピペラジン 塩 酸塩$

15 MS m/e (ESI) 464 (MH⁺).

MS m/e (ESI) 499 (MH⁺).

20 <u>[4-[2-(4,4-ジエチルシクロへキシル)フェニル] ピペラジン-1-イ</u>ル] モルホリン-4-イルメタノン

MS m/e (ESI) 414 (MH $^{+}$).

25 MS m/e (ESI) 440 (MH⁺).

1 - [4 - (4 - プチルピペラジン - 1 - イル) - 3 - (4, 4 - ジメチルシクロ

ヘキシル) フェニル] アゾカン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 440 (MH⁺).

<u>1-[2-(4,4-ジメチルシクロヘキシル)-4-ピペリジン-1-イルフェ</u> <u>ニル]-4-フラン-3-イルメチルピペラジン</u>塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 436 (MH⁺).

1 - [4 - {2 - (4 - エチルシクロヘキサー3 - エニル) - 4 - モルホリンー4-イルフェニル} ピペラジン-1 - イル] ブタン-2 - オン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 426 (MH⁺).

10 ヘキシル)フェニル] -4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 504 (MH⁺).

1-シクロプロピルメチル-4-[4-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラ メチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 373 (MH^+).

15 <u>1-シクロプロピルメチルー4ー[4-[1,3,4]オキサジアゾールー2ーイルー2ー(3,3,5,5ーテトラメチルシクロへキサー1ーエニル)フェニル</u> ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 421 (MH⁺).

1 - シクロヘキシルメチルー4 - [2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘ

20 キシル)フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 397 (MH $^{+}$).

1-(2-xチルプチル)-4-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへ キシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 385 (MH⁺).

25 1 - [5 - [1, 3, 4]] $\frac{1}{3} + \frac{1}{3} +$

塩酸塩

MS m/e (ESI) 409 (MH⁺).

1-メチルー4- [2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

5 MS m/e (ESI) 315 (MH⁺).

1-エチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 329 (MH⁺).

1 -ピリジン-4 -イルメチル-4 - [2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシク

10 ロヘキシル)フェニル]ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 392 (MH⁺).

<u>3-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-4-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)フェノール 塩酸塩</u>

MS m/e (ESI) 359 (MH^{+}).

 15
 3-(4-ブチルピペラジン-1-イル)-4-(3, 3, 5, 5-テトラメチル

 シクロヘキシル) フェノール 塩酸塩

MS m/e (ESI) 373 (MH $^+$).

3-(4-シクロプロピルメチルピペラジン-1-イル)-4-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェノール 塩酸塩

20 MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

 $\frac{1-\nu \rho - \nu r}{1-\nu \rho - \nu r} \frac{1-\nu \rho - \nu r}{1-\nu r} \frac{1-\nu r}$

MS m/e (ESI) 462 (MH⁺).

25 <u>2-[4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピ</u>ペラジン-1-イルメチル] シクロプロパンカルボン酸 塩酸塩

MS m/e (ESI) 399 (MH⁺).

1-(2-メタンスルホニルエチル $)-4-\{2-(3,3,5,5-$ テトラメチルシクロヘキシル) フェニル $\}$ ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 407 (MH^{+}).

1 - シクロプロピルメチル-4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘ + + -1 - x = x - y =

MS m/e (ESI) 367 (MH⁺).

1-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-(3, 3, 3-トリフルオロプロピル) ピペラジン 塩酸塩

10 MS m/e (ESI) 397 (MH⁺).

メチルー $[2-[4-\{2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)]$ エニル] ピペラジン-1-イル] エチル] アミン 二塩酸塩

MS m/e (ESI) 358 (MH^+) .

ジメチルー $\{2-[4-\{2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキシル)$

15 フェニル ピペラジン-1-イル エチル アミン 二塩酸塩

MS m/e (ESI) 372 (MH⁺).

2- プロピルー5-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロヘキサー1-エニル) フェニル] <math>-2, $5-ジアザビシクロ[2.2.1] ヘプタン 塩酸塩 MS m/e (ESI) 353 (MH<math>^+$).

20 2-シクロプロピルメチルー5-[2-(3,3,5,5-テトラメチルシクロへ キサー1-エニル)フェニル]-2,5-ジアザビシクロ[2.2.1]へプタン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 365 (MH⁺).

 $1 - \{4 - [2 - (3, 3, 5, 5 - テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピ$

25 ペラジンー1ーイルメチル}シクロプロパノール 塩酸塩

MS m/e (ESI) 371 (MH⁺).

<u>1- (テトラヒドロピラン-4-イル) -4- [2-(3,3,5,5-テトラメ</u> チルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 385 (MH⁺).

1-[4-フルオロメチル-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] -4-プロピルピペラジン 塩酸塩

MS m/e (ESI) 375 (MH $^+$).

5

20

25

1- (テトラヒドロピラン-4-イルメチル) -4- [2-(3, 3, 4, 4-デトラメチルシクロペンタ-1-エニル) フェニル] ピペラジン 塩酸塩
MS m/e (ESI) 383 (MH⁺).

102-[4-[2-(4-t-ブチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン-1-イル] -N-ピリジン-2-イルアセトアミド 二塩酸塩

MS m/e (ESI) 435 (MH⁺).

[0474]

(試験例1) Jurkat 細胞接着系における化合物評価

15 〈Human fibronectin の 96 穴プレートへの固相化〉

Human fibronectin (Becton Dickinson Biosciences 社製) を phosphate-buffered saline (以下 PBS と略す。Sigma 社製) で $0.1\sim0.01\,\mu\,g/ml$ になるように希釈し、それを $50\,\mu\,l/well$ で $96\, 穴プレート$ (Becton Dickinson 社製) に添加して、4 で 1 晩静置させた。翌日、プレートから上清を除去し、これに 1% bovine serum albumin (以下 BSA と略す。Sigma 社製)を含む PBS を $100\,\mu\,l/well$ 添加して、これを CO_2 incubator (ヒラサワ社製) 内で 37 2 時間保温した。

〈接着アッセイ>

上記のプレートから上清を除去し、1mg/m1 BSA を含む RPMI-1640 (Sigma 社製) に 懸濁した Jurkat 細胞を 2.5×10^5 個/ well になるよう 80μ l/well 添加した。これに直ちに、1mg/m1 BSA を含む RPMI-1640 で各濃度に希釈した化合物を 10μ l/well 添加し、続いて 1mg/m1 BSA を含む RPMI-1640 で調製した 100m phorbol

myristate acetate (以下 PMA と略す。Sigma 社製)を 10μ 1/well 添加後、プレートを 37℃ で $45\sim60$ 分間 CO_2 incubator 内で保温した。プレートから上清を除去し 100μ 1/well の RPMI-1640 で数回洗浄し、そこへ 3.75 mM p-nitrophenol-N-acetyl- β -D-glucosaminide (Sigma 社製)及び 0.25 % Triton X-100 (Sigma 社製)を含む 50 mM citrate buffer pH 5.0 を 60μ 1/well 添加し、 CO_2 incubator に入れて 37℃で 45 分間保温した。保温後、これに 5 mM EDTA を含む 50 mM glycine buffer pH 0.4 を 00μ 1/well 添加し、EL340 Automated Microplate Reader (BIO-TEK 社製)で 405 nm の吸光度を測定し接着細胞数を求めた。 PMA 刺激によって上昇した接着 細胞数を 50%に抑制する各化合物の濃度を 1C50 (μ M) として表に示した。

10 【表1】

5

15

state for the	TCEO (W)	中华历	TCEO (M)
実施例	IC50 (μM)	実施例	IC50 (μM)
1	4. 5	2 0	7. 7
7	2. 5	2 2	2. 2
8	2. 2	2 8	3. 1
9	3. 1	3 0	5. 5
1 0	4. 7	3 1	4. 5
1 2	3. 1	3 2	3.6
1 3	3. 9	4 7	5.0
1 4	4. 9	4 8	7. 9
1 5	2. 3	6 9	3.6
1 7	6. 1	8 5	6.4
18	2. 6	103	4. 5
1 9	6. 2	1 1 7	4. 7

[0475]

(試験例2) ヒト末梢血好中球接着系における化合物評価

〈ヒト末梢血好中球調製〉

へパリンナトリウム(清水製薬社製)が100 units 入ったプラスチック製遠沈管に、健常人より採血した新鮮血25mlを添加した。そこへ、6% Dextran(Nacalai社製)を含む生理食塩水(大塚製薬社製)を8ml添加し混和後、45分間室温で静置して赤血球を沈降させた。得られた上清を別のプラスチック製遠沈管に採取し、得

られた上清と等容量の phosphate-buffered saline (以下 PBS と略す。Sigma 社製) を加え、1600rpm で 7 分間室温にて遠心した。得られた血球画分を 4ml の PBS に懸濁し、これを 4ml の Ficoll - Paque™ PLUS (Amersham Biosciences 社製) に重層した。得られた 2層液を 2000rpm で 30 分間室温にて遠心した後、上清を取り除き沈降物を 10ml の PBS に懸濁し、1200rpm で 7 分間遠心して上清を取り除いた。得られた沈降物を 0.5ml の PBS に再懸濁した後、そこへ蒸留水(大塚製薬社製)を 10ml 添加し、直ちに 3M NaCl を含む水溶液を 0.5ml 加え等張に戻し、これを 1200rpm で 7 分間遠心して、得られた沈降物を 1mg/ml bovine serum albumin (以下 BSA と略す。Sigma 社製) 含む PBS に再懸濁し、実験使用時まで氷中で保存した。

10 〈ヒト末梢血好中球の蛍光標識〉

5

20

得られた好中球を 2×10^7 個/ml になるよう 1 mg/ml BSA 含む PBS に懸濁した。 そこへ BCECF-AM(Dojin 社製) を終濃度 5μ M になるよう添加して、 $37 ^{\circ}$ で 45 分間保温した。その後遠心法により 1 mg/ml BSA 含む PBS で 2 回洗浄し、 5×10^7 個/ml になるよう 1 mg/ml BSA 含む PBS に再懸濁して使用時まで氷温保存した。

15 〈HUVEC 固相化プレートの作製〉

Human umbilical vein endothelial cells (以下 HUVEC と略す)を、10% fetal calf serum 及び 30 µ g/ml endothelial cell growth supplement (Becton Dickinson Bioscience 社製)を含む MCDB131 培地(クロレラ工業社製)に懸濁した。その懸濁液を 7.5 x 10³ 個/well で collagen type 1 固相処理済 96 穴プレート (Iwaki 社製)に添加し、CO₂ インキュベーター(ヒラサワ社製)で 3 日間培養した。細胞が密(confluent)になっていることを確認し、上清を捨てプレートを PBS で 2 回洗浄後、0.1% glutaraldehyde (関東化学社製)を含む PBS 100 µ 1/well を添加して 5 分間 HUVEC を固定化した。上清を捨てプレートを PBS で 2 回洗浄後、これに 100 µ 1/well の PBS を添加し使用時まで 4 ℃で保存した。

25 〈接着アッセイ〉

1mg/ml の BSA を含む RPMI-1640 medium (Sigma 社製) 6.5ml に、氷中保存していた

BCECF-AM 標識された 5×10^7 個/ml の好中球懸濁液を 0.5ml 添加して混和後、HUVEC が固相化されたプレートに 80μ 1/well を添加した。これに、ただちに 1mg/ml B S Aを含む RPMI-1640 で各濃度に希釈した化合物溶液 10μ 1/well と 1mg/ml B S Aを含む RPMI-1640 で調整した 100nM phorbol myristate acetate (以下 PMA と略す。 Sigma 社製)を 10μ 1/well 添加し、 $C0_2$ インキュベーターで 37° C、45 分間保温した。プレートから上清を除去し 100μ 1/well の RPMI-1640 で数回洗浄し、そこへ 0.1% NP-40 (Calbiochem 社)を含む PBS を 100μ 1/well 添加して、ARVO $_{10}$ SX.1420 マルチラベルカウンタ(Wallac 社製)で蛍光強度を測定し接着細胞数を求めた。 PMA 刺激によって上昇した接着細胞数を 50%に抑制する各化合物の濃度を 1C50 (μ M) として表に示した。

【表2】

5

10

15

実施例	IC50 (μM)	実施例	IC50 (μM)
1	9. 1	2 0	6.1
7	9.8	2 2	18.1
8	22.5	2 8	8. 5
9	6. 7	3 0	16.9
1 0	15.6	3 1	9.5
1 2	18.3	3 2	7. 0
1 3	53.9	4 7	11.8
1 4	19.7	4 8	49
1 5	21.0	6 9	9.4
1 7	17.9	8 5	16.4
18	12.1	103	19.3
1 9	11.6	1 1 7	7. 1

[0476]

(試験例3) Oxazolone 誘発大腸好中球浸潤モデルにおける化合物評価 <Oxazolone による感作>

5~6 週齢雄 Balb/c マウス (日本チャールズリバー社製) の腹部を約 2cm 四方剃毛した。3%の 4-ethoxymethylene-2-phenyl-2-oxazolin-5-one (以下 oxazolone と略す。Sigma 社製)を含む 100%エタノール溶液を 150 μ 1 ずつ各マウス腹部に塗布

した。

5

15

20

25

〈Oxasolone を含むエマルジョン調製〉

1% oxazolone を含む 100%ピーナッツオイル(関東化学社製)に等容量の蒸留水 (大塚製薬社製)を加え、ガラス注射筒(トップ社製)を用いて激しく混合し 0.5% oxazolone を含むエマルジョンを調製した。

<Oxazolone による惹起>

0xazolone 感作してから 3 日目に絶食し、4 日目に、ジエチルエーテル麻酔下のマウスの肛門から約 3cm の部位に上記調製した 0. 5%oxazolone を含むエマルジョンを $100 \, \mu \, 1$ ずつ各マウスに腸注した。

10 〈大腸浸潤好中球数測定〉

各化合物を 0.5% methyl cellulose (Wako 社製) を含む水溶液に懸濁または溶 解し、oxazolone エマルジョン腸注の 30 分前に 30mg/kg 経口投与した。0xazolone 腸注4時間後にマウスを頚椎脱臼死させ大腸を摘出し、縦方向に切り開き、生理食 塩水で洗浄し、氷冷したプラスチック製遠沈管に移した。これに 1ml の 50mM リン 酸カリウム緩衝液(以下 KPB と略す) pH 6.0 を加え組織をヒスコトロン(マイク ロテック・ニチオン社製) でホモジネート後、これに 2ml の 50mM KPB, pH 6.0 を 加え、3000rpm, 4℃、10 分間遠心して上清を除去した。得られた沈殿物に 1ml の 0.5% Hexadecyltrimethyl-ammonium bromide (Sigma 社製)を含む 50mM KPB, pH6.0 を加え、液体窒素と熱湯を用い凍結融解を 3~5 回繰り返した後、3000rpm, 4℃、 10 分間遠心して上清を得た。上清中の myeloperoxidase 酵素活性は以下のように 測定した。すなわち、得られた上清10μ1に37℃に保温した0.017% ∽dianisidine (Sigma 社製) 及び 0.0005%過酸化水素水(Wako 社製)を含む 50mM KPB, pH6.0 を 200₄1 加え、450nm における吸光度変化に関して kinetic モードで継時的に 1 分間 、EL340 Automated Microplate Reader (BIO-TEK 社製)を用い測定した。単位は 1 分間あたりの吸光度の変化率(mO.D./min.)。各化合物の効果については、oxazolone コントロール群、すなわち oxazolone 腸注/化合物無投与群に対する抑制率(%)

として表に示した。

【表3】

実施例	抑制率(%)	実施例	抑制率 (%)
1	4 5	17	3 0
7	3 7	1 8	5 0
8	2 2	1 9	5 3
9	3 5	2 0	3 8
1 0	7 3	2 2	2 8
1 2	3 4	28	4 8
1 3	1 3	3 0	2 3
1 4	6 4	3 1	3 8
1 5	4 0	3 2	5 1

[0477]

5

10

(試験例4) DSS 誘発大腸炎モデルにおける化合物評価

Dextran sulfate sodium(以下 DSS と略す。 ICN 社製)を 1~3%になるよう溶解した精製水(大塚製薬社製)を 6~7 週齢雄 Balb/c マウス(日本チャールズリバー社製)に 5-7 日間自然飲水させ大腸炎を発症させた。便の硬度、血の含有度合い及び体重増減に基づいてスコアー化した Disease Activity Index (以下 DAI と略す)、大腸浸潤好中球数ならびに大腸の長さを指標として化合物を評価した。なお、各化合物を 0.5% methyl cellulose (Wako 社製)を含む水溶液に懸濁または溶解し、1日1回5~7日間 30 mg/kg 連日経口投与した。実施例1、7、8、9、10、12、13、14、15、17、18、19、20、22、28、30、31、32および34の化合物は、DSS コントロール群、すなわち DSS 水付加/化合物無投与群に対して、特に良い改善を示した。

15 産業上の利用可能性

[0478]

本発明の化合物は、優れた細胞接着抑制作用または細胞浸潤抑制作用を有するので、例えば、炎症性腸疾患 (特に潰瘍性大腸炎またはクローン病)、過敏性腸症候群、リウマチ関節炎、乾癬、多発性硬化症、喘息またはアトピー性皮膚炎などの白

血球の接着および浸潤に起因する種々の炎症性疾患及び自己免疫疾患の治療または予防に有用な医薬となり得る。

請求の範囲

1. 一般式

$$R^{32}$$
 R^{31}
 R^{23}
 R^{22}
 R^{21}
 R^{20}
 R^{20}
 R^{21}
 R^{20}
 R^{21}

(式中、

5

10

15

20

R10は、下記A1群から選択される置換基を有していてもよい5-10員シ クロアルキル基または下記A1群から選択される置換基を有していてもよい5-10員シクロアルケニル基を示し、

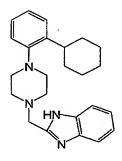
R20、R21、R22およびR23は、同一または異なって、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C2-7アルキルカルボニル基、ニトロ基、アミノ基、モノ(C1-6アルキル)アミノ基、ジ(C1-6アルキル)アミノ基、下記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、下記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基、下記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基または下記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基または下記C1群から選択される置換基を有していてもよい5-10員へテロアリール環基を示し、

R30、R31およびR32は、同一または異なって、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基、C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基またはC2-7アルコキシカルボニル基を示すか、あるいは、

R30、R31またはR32のいずれか2つが一緒になって、オキソ基(式= O基)またはメチレン基(式-CH2-基)であり、残りの1つが、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基、C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基またはC2-7アルコキシカルボニル基を示し、

R40は、下記D1群から選択される置換基を有していてもよいC1-10アルキル基、下記E1群から選択される置換基を有していてもよい3-8員シクロアルキル基、下記E1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基、下記F1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7アルケニル基、下記F1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7アルキニル基、下記G1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7アルキニルボニル基、モノ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、4-8員へテロ環カルボニル基、C2-7アルコキシカルボニル基またはC1-6アルキルスルホニル基を示し、

nは、0、1または2の整数を示し、X1は、式CH基または窒素原子を示す。ただし、式



5

で表される化合物は除く。)

15 で表される化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<A1群>

20

水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C1-6アルコキシ基、下記C1群から選択される置換基を有していてもよいフェニル基、C1-6アルキル基、C1-6 ハロアルキル基およびC2-7アルキレン基(但し、置換される5-10員シクロアルキル基または置換される5-10員シクロアルケニル基と一緒になってスピロ結合が生じる場合に限る)、

<B1群>

ハロゲン原子、C2-7アルコキシカルボニル基およびカルボキシル基、

<C1群>

シアノ基、ハロゲン原子、C1-6アルキル基およびC1-6アルコキシ基、

5 < D1群>

10

15

水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C1-6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、C1-6アルキルスルホニル基、C1-6アルキルスルフィニル基、モノ (C1-6アルキル) アミノ基、ジ (C1-6アルキル) アミノ基、C2-7アルキルカルボニルアミノ基、下記H1群から選択される置換基を有していてもよい3-8員シクロアルキル基、C2-7アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、4-8員へテロ環基、5-10員へテロアリール環基、6-10員アリール環基、C2-7アルキルカルボニル基、6-10員アリール環本、C2-7アルキルカルボニル基、6-10員アリール環カルボニル基、アミノカルボニル基、ハロゲン原子で置換されていてもよいモノ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、モノ (3-8員シクロアルキル) アミノカルボニル 基、モノ (C2-7アルコキシアルキル) アミノカルボニル基、ジ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、モノ (5-10員へテロアリール環)アミノカルボニル基、エノ (5-10員へテロアリール環カルボニル基、C1-6アルキル基で置換されていてもよい4-8員へテロ環カルボニル基および5-10員へテロアリール環カルボニル基、

<E1群>

20 ハロゲン原子、C1-6アルコキシ基、オキソ基(式=O基)およびC1-6 アルキル基、

<F1群>

ハロゲン原子およびC1-6アルコキシ基、

<G1群>

25 3-8員シクロアルキル基、

<H1群>

水酸基、C1-6ハロアルキル基、C1-6アルキル基、C2-7アルコキシアルキル基、モノ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、ジ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、 ジ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、 C2-7アルコキシカルボニル基、カルボキシル基およびC2-7シアノアルキル基。

2. 一般式

5

10

15

$$R^{32}$$
 R^{30}
 R^{30}
 R^{10}
 R^{20}
 R^{20}

(式中、

R10は、下記A1群から選択される置換基を有していてもよい5-10員シ クロアルキル基または下記A1群から選択される置換基を有していてもよい5-・10員シクロアルケニル基を示し、

R20、R21、R22およびR23は、同一または異なって、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C2-7アルキルカルボニル基、ニトロ基、アミノ基、モノ (C1-6アルキル) アミノ基、ジ (C1-6アルキル) アミノ基、下記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、下記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基、下記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基または下記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基または下記C1群から選択される置換基を有していてもよい5-10員へテロアリール環基を示し、

R30、R31およびR32は、同一または異なって、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基、C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基またはC2-7アルコキシカルボニル基を示すか、あるいは、

R30、R31またはR32のいずれか2つが一緒になって、オキソ基(式 O基)またはメチレン基(式 - CH2 - 基)であり、残りの1つが、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基、C1 - 6 アルキル基、C1 - 6 アルコキシ基またはC2 - 7 アルコキシカルボニル基を示し、

R40は、下記D1群から選択される置換基を有していてもよいC1-10アルキル基、下記E1群から選択される置換基を有していてもよい3-8員シクロアルキル基、下記E1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基、下記F1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7アルケニル基、下記F1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7アルキニル基、下記G1群から選択される置換基を有していてもよいC2-7アルキニルボニル基、モノ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、4-8員へテロ環カルボニル基、C2-7アルコキシカルボニル基またはC1-6アルキルスルホニル基を示し、

nは、0、1または2の整数を示す。)

15 で表される化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<A1群>

5

10

20

水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C1-6アルコキシ基、下記C1群から選択される置換基を有していてもよいフェニル基、C1-6アルキル基、C1-6のロアルキル基およびC2-7アルキレン基(但し、置換される5-10員シクロアルキル基または置換される5-10員シクロアルケニル基と一緒になってスピロ結合が生じる場合に限る)、

<B1群>

ハロゲン原子、C2-7アルコキシカルボニル基およびカルボキシル基、

<C1群>

25 シアノ基、ハロゲン原子、C1-6 アルキル基およびC1-6 アルコキシ基、 < D1 群>

水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C1-6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、C1-6アルキルスルホニル基、C1-6アルキルスルフィニル基、モノ (C1-6アルキル) アミノ基、ジ (C1-6アルキル) アミノ基、C2-7アルキルカルボニルアミノ基、下記H1群から選択される置換基を有していてもよい3-8員シクロアルキル基、C2-7アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、4-8員ヘテロ環基、5-10員ヘテロアリール環基、6-10員アリール環基、C2-7アルキルカルボニル基、6-10員アリール環本、C2-7アルキルカルボニル基、6-10員アリール環カルボニル基、アミノカルボニル基、ハロゲン原子で置換されていてもよいモノ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、モノ (3-8員シクロアルキル) アミノカルボニル基、モノ (C2-7アルコキシアルキル) アミノカルボニル基、ジ (C1-6アルキル) アミノカルボニル基、モノ (5-10員ヘテロアリール環) アミノカルボニル基、C1-6アルキル基で置換されていてもよい4-8員ヘテロ環カルボニル基および5-10員ヘテロアリール環カルボニル基、

<E1群>

5

10

25

15 ハロゲン原子、C1-6アルコキシ基、オキソ基(式=O基)およびC1-6 アルキル基、

<F1群>

ハロゲン原子およびC1-6アルコキシ基、

<G1群>

20 3-8員シクロアルキル基、

<H1群>

水酸基、C1-6ハロアルキル基、C1-6アルキル基、C2-7アルコキシアルキル基、モノ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、ジ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、C2-7アルコキシカルボニル基、カルボキシル基およびC2-7シアノアルキル基。

3. R10が下記A2群から選択される置換基を有していてもよい5-10

員シクロアルキル基または下記A2群から選択される置換基を有していてもよい 5-10員シクロアルケニル基である、請求項1または2のいずれか一項に記載 の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<A2群>

5

水酸基、フェニル基、C1-6アルキル基、C1-6ハロアルキル基およびC2-7アルキレン基(但し、置換される5-10員シクロアルキル基または置換される5-10員シクロアルケニル基と一緒になってスピロ結合が生じる場合に限る)。

4. R10が水酸基、フェニル基、C1-6アルキル基、C1-6ハロアル キル基、1,2-エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基もしくはペン タメチレン基で置換していてもよい5-10員シクロアルキル基または水酸基、 フェニル基、C1-6アルキル基、C1-6ハロアルキル基、1,2-エチレン 基、トリメチレン基、テトラメチレン基もしくはペンタメチレン基で置換してい てもよい5-10員シクロアルケニル基である、請求項1または2のいずれか一 項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

但し、置換基が1, 2-xチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基またはペンタメチレン基である場合は、置換される5-10員シクロアルキル基または置換される5-10員シクロアルケニル基と一緒になってスピロ結合が生じる場合に限る。

5. R10が、シクロヘキシル基、4-tープチルシクロヘキシル基、4,4-ジメチルシクロヘキシル基、4,4-ジエチルシクロヘキシル基、3,3,5-ジメチルシクロヘキシル基、4、フェニルシクロヘキシル基、4ートリフルオロメチルシクロヘキシル基、4ーnープチルシクロヘキシル基、シクロペンチル基、3,3,4,4ーテトラメチルシクロペンチル基、シクロペンチル基、3,3,4,4ーテトラメチルシクロペンチル基、シクロペンチル基、

PCT/JP2004/019795 WO 2005/063705

(式中、sは0、1、2または3の整数を意味する。)で表わされる基である、請 求項1または2のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水 和物。

R20、R21、R22およびR23が、同一または異なって、水素原 6. 子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C2-7アルキルカルボニル基、ニトロ 基、アミノ基、モノ(C1-6アルキル)アミノ基、ジ(C1-6アルキル)ア ミノ基、上記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルキル 基、上記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基 、上記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基また 10 . は上記C1群から選択される置換基を有していてもよい5-6員へテロアリール **環基である、請求項1乃至5のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるい**

はそれらの水和物。

7. R20、R21、R22およびR23が、同一または異なって、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、アセチル基、ニトロ基、アミノ基、モノメチルアミノ基、モノエチルアミノ基、ジメチルアミノ基、上記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、上記B1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基、上記C1群から選択される置換基を有していてもよい4-8員へテロ環基(但し、当該4-8員へテロ環の窒素原子に結合する水素原子を除いて誘導される基に限る)または下記C2群から選択される置換基を有していてもよい5-6員へテロアリール環基である、請求項1乃至5のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<C2群>

5

10

25

C1-6アルコキシ基およびC1-6アルキル基。

- 8. R20、R21、R22およびR23が、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アセチル基、モノメチルアミノ基、モノエチルアミノ基、ジメチルアミノ基、メチル基、メトキシ基、エトキシ基、上記C2群から選択される置換基を有していてもよいモルホリンー4ーイル基、上記C2群から選択される置換基を有していてもよいピペリジンー1ーイル基、上記C2群から選択される置換基を有していてもよいピロリジンー1ーイル基、アゼチジンー1ーイル基、ピリジンー2ーイル基またはピリジンー3ーイル基である、請求項1万至5のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。
 - 9. R20、R21、R22およびR23のうち、少なくとも2つが水素原子であり、残りが、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アセチル基、モノメチルアミノ基、モノエチルアミノ基、ジメチルアミノ基、メチル基、メトキシ基、エトキシ基、上記C2群から選択される置換基を有していてもよいモルホリンー4ーイル基、上記C2群から選択される置換基を有してい

てもよいピペリジン-1-イル基、上記C2群から選択される置換基を有していてもよいピロリジン-1-イル基、アゼチジン-1-イル基、ピリジン-2-イル基またはピリジン-3-イル基である、請求項1乃至5のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

10. R20、R21、R22およびR23のうち、3つが水素原子であり、残りの1つが、水素原子、フッ素原子、シアノ基、ジメチルアミノ基、メチル基、メトキシ基、下記C3群から選択される置換基を有していてもよいモルホリンー4ーイル基、下記C3群から選択される置換基を有していてもよいピペリジンー1ーイル基または下記C3群から選択される置換基を有していてもよいピロリジンー1ーイル基である、請求項1乃至5のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<C3群>

5

10

15

メトキシ基、エトキシ基およびメチル基。

- 11. R30、R31およびR32が、同一または異なって、水素原子またはC1-6アルキル基を示すか、あるいは、R30およびR31が一緒になってオキソ基(式=O基)であり、R32が水素原子またはC1-6アルキル基である、請求項1乃至10のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。
- 12. R30、R31およびR32が、同一または異なって、水素原子また はメチル基を示すか、あるいは、R30およびR31が一緒になってオキソ基 (式=O基)であり、R32が水素原子またはメチル基である、請求項1乃至10のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。
 - 1.3. R30、R31およびR32がすべて水素原子である、請求項1乃至 10のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。
- 25 14. R40が上記D1群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、上記E1群から選択される置換基を有していてもよい3-8員シ

クロアルキル基、C2-7アルケニル基、C2-7アルキニル基またはC2-7 アルキルカルボニル基である、請求項1乃至13のいずれか一項に記載の化合物 またはその塩あるいはそれらの水和物。

15. R40が下記D2群から選択される置換基を有していてもよいC1-6アルキル基である、請求項1乃至13のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。

<D2群>

5

10

15

20

水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、C1-6アルコキシ基、3-8員シクロアルキル基、4-8員へテロ環基、モノ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、ジ(C1-6アルキル)アミノカルボニル基、C2-7アルキルカルボニル基、5員へテロアリール環基、4-8員へテロ環カルボニル基およびフェニル基。

- 16. R40がnープロピル基、nーブチル基、nーペンチル基、イソブチル基、エチルカルボニルメチル基、メトキシエチル基、エトキシエチル基、シクロプロピルメチル基またはテトラヒドロピランー4ーイルメチル基である、請求項1乃至13のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。
- 17. nが1の整数である、請求項1乃至16のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物。
- 18. X1が窒素原子である、請求項1または3乃至17のいずれか一項に 記載の化合物またはそれらの塩あるいはそれらの水和物。
 - 19. 下記化合物群から選択される、請求項1または2のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物:
- 25 1-プチル-4-[2-(4-t-プチルシクロヘキサー1-エニル)-4-(4-x)

1-ブチルー4- [2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン、

1-シクロプロピルメチルー4ー [2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキシル) フェニル] ピペラジン、

シス-4-(4-t-プチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジン-1-イル)ベンゾニトリル、

トランス-4-(4-t-ブチルシクロヘキシル)-3-(4-ブチルピペラジ

10 ンー1ーイル) ベンゾニトリル、

1-ブチル-4-(2-シクロヘキシルフェニル)ピペラジン、

1 -ブチル-4 - [2 - (4 - t - ブチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン、

 $1 - \{4 - [2 - (4, 4 - ジメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジンー$

1-イル} ブタンー2ーオン、

15 4-[3-(4-t-ブチルシクロヘキサー1-エニル)-4-(4-ブチルピペラジン-1-イル) フェニル] モルホリン、

1-[2-(4-t-) チルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-(2-) +キシ エチル) ピペラジン、

1-[2-(4-t-ブチルシクロヘキサー1-エニル)-4-(4-メトキシ

20 ピペリジンー1ーイル)フェニル]ー4ーシクロプロピルメチルピペラジン、

1-(F) テトラヒドロピランー4-(1) ナトラメチルシクロヘキサー1-(1) フェニル] ピペラジン、

4-.[4-(4-)ロピルピペラジン-1-イル)-3-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル]モルホリン、

 $1 - \{4 - [2 - (4, 4 - ジェチルシクロヘキサー1 - エニル) - 4 - モルホ$ $リン-4 - イルフェニル] ピペラジン-1 - イル} ブタン-2 - オン、$

 $1- \mathcal{J}_{1} = \mathcal{J}_{1} = \mathcal{J}_{2} = \mathcal{J}_{3} = \mathcal{J}_$

- 1-ブチルー4- [4-(4-メトキシピペリジンー1-イル)-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]ピペラジン、
- 5 1 ーブチルー4ー [2 ー(3,5 ージメチルシクロヘキシル)フェニル] ピペラ ジン、
 - 1-[2-(4,4-i)エチルシクロヘキシル)フェニル]-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)ピペラジン、
 - 4- [4- (4-ブチルピペラジン-1-イル) -3- (3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサ-1-エニル) フェニル] モルホリン、

- 15 シス-4-[4-(4-)]チルピペラジン-1-1イル)-3-(4,4-)ジメチルシクロヘキシル)フェニル]-2,6-ジメチルモルホリン、
 - $4-\{4-(4-ペンチルピペラジン-1-イル)-3-スピロ [2.5] オクタ-6-イルフェニル モルホリン、$
- 1-[3-フルオロ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキサー1-20 エニル) フェニル] <math>-4-プロピルピペラジン、
 - 1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン、
 - 1ーブチルー4ー {2-(3, 3, 4, 4ーテトラメチルシクロペンチル) フェニル} ピペラジン、
- 25 $1 \vec{j} + \vec{j} +$

- 1-シクロプロピルメチルー4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロ ヘキサー1-エニル)フェニル]ピペラジン、
- 5 $1 \{4 [2 (3, 3, 5, 5 テトラメチルシクロヘキサー1 エニル)$ フェニル] ピペラジンー1 - 4ル} プタンー2 - 3ン、
 - 1-(2-)+キシエチル)-4-[2-(3, 3, 5, 5-)テトラメチルシクロヘキサー1-エニル)フェニル] ピペラジン、
 - 1-{4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル)フェニル]
- 10 ピペラジン-1-イル ブタン-2-オン、
 - 1 (2 メトキシエチル) 4 [2 (3, 3, 5, 5 テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン、
 - 4 [4 (4 プチルピペラジン 1 イル) 5 (4, 4 ジエチルシクロヘキシル) 2 メトキシフェニル] モルホリン、
- 15 1 ーブチルー4 ー (2 ースピロ [4.5] デカー8 ーイルフェニル) ピペラジン 、
 - 1-[2-(4, 4-ジメチルシクロヘキサ-1-エニル)フェニル] -4-イソ ブチルピペラジン、
 - 1 シクロプロピルメチルー4 [2 (4, 4 ジエチルシクロヘキシル) -
- - 4 [3 (4, 4 i i j j j j n + i i j n +
 - $\{4-[2-(3,3,5,5-F-F-F)]$ ピペラジン-1-1 アセトニトリル、
- 25 1-(2-x)キシエチル) -4-[2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] ピペラジン、

(R) -1-ブチル-4- [2-(4, 4-ジエチルシクロヘキシル) -4- (3-メトキシピロリジン-1-イル) フェニル] ピペラジン、

- $1 [4 \cancel{y} + \cancel{y} 2 (3, 3, 5, 5 \cancel{y} + \cancel{y} +$
- 5 1-[4-メトキシ-2-(3, 3, 5, 5-テトラメチルシクロヘキシル) フェニル] <math>-4-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル) ピペラジン、
 - 1ーブチルー4ー [2-(3, 3, 5, 5ーテトラメチルシクロヘキシル) フェ ニル] ピペリジン、
- 1ーイソブチルー4ー[2-(3, 3, 4, 4ーテトラメチルシクロペンター110 ーエニル)フェニル]ピペラジン、および

 - 20. 請求項1または2のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物を含有する医薬。
- 15 21. 請求項1または2のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるい はそれらの水和物を含有する、細胞接着抑制または細胞浸潤抑制剤。
 - 22. 請求項1または2のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるいはそれらの水和物を含有する、炎症性疾患及び自己免疫疾患の治療または予防剤
- 23. 請求項1または2のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるい はそれらの水和物を含有する、炎症性腸疾患、過敏性腸症候群、リウマチ関節炎 、乾癬、多発性硬化症、喘息またはアトピー性皮膚炎の治療または予防剤。
 - 24. 請求項1または2のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるい はそれらの水和物を含有する炎症性腸疾患の治療または予防剤。
- 25 25. 請求項1または2のいずれか一項に記載の化合物またはその塩あるい はそれらの水和物を含有する、潰瘍性大腸炎またはクローン病の治療または予防

剤。

26. 医薬を製造するための、請求項1または2のいずれか一項に記載の化 合物またはその塩あるいはそれらの水和物の使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/019795

Int.Cl ⁷ 211/38, 213/64.	ATION OF SUBJECT MATTER C07D207/06, 207/12, 207/273, 211/42, 211/46, 211/56, 211/5 213/75, 233/04, 241/18, 257/0 rmational Patent Classification (IPC) or to both national	8, 211/62, 211/70, 211/ 4, 261/08, 265/30, 265/	72, 213/36,
B. FIELDS SEA	ARCHED		
Int.Cl ⁷ 211/38, 213/64,	entation searched (classification system followed by classification system followed by classification system followed by classification (control of the control of the cont	207/325, 211/14, 211/16 8, 211/62, 211/70, 211/ 4, 261/08, 265/30, 265/	72, 213/36, 32, 271/10,
	earched other than minimum documentation to the exten		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN)			
C. DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 02/059108 A1 (ELI LILLY A 01 August, 2002 (01.08.02), & JP 2004-523529 A & EP & CA 2431996 A & US		1-26
A	JP 5-186434 A (SYNTHELABO), 27 July, 1993 (27.07.93), & EP 522915 A1 & FR & CA 2072528 A & NO & AU 9218590 A1 & CN & HU 61996 A2 & ZA & US 5244901 A	2678271 A1 9202524 A 1067884 A 9204787 A	1-26
× Further doc	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the		later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report 10 May, 2005 (10.05.05)	
	g address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer	
Facility No.		Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/019795

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 2003-506377 A (Millenium Pharmaceuticals, Inc.), 18 February, 2003 (18.02.03), & WO 01/009138 A2	1-26
A	WO 03/033466 A1 (SANOFI-SYNTHELABO), 24 April, 2003 (24.04.03), & EP 1438291 A1 & FR 2831166 A1 & BR 2002013359 A & US 2005/014795 A1	1-26
	·	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/019795

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 277/28, 295/02, 295/08, 295/12, 295/14, 295/18, 307/52, 309/04, 333/20, 335/02, 405/12, 413/12, 487/08, A61K31/381, 31/382, 31/40, 31/407, 31/4418, 31/451, 31/4525, 31/453, 31/495, 31/496, 31/4965, 31/5375, 31/5377, 31/55, A61P1/00, 1/04, 11/06, 17/00, 17/06, 19/02, 37/06, 37/08, 43/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 277/28, 295/02, 295/08, 295/12, 295/14, 295/18, 307/52, 309/04, 333/20, 335/02, 405/12, 413/12, 487/08, A61K31/381, 31/382, 31/40, 31/407, 31/4418, 31/451, 31/4525, 31/453, 31/495, 31/496, 31/4965, 31/5375, 31/5377, 31/55, A61P1/00, 1/04, 11/06, 17/00, 17/06, 19/02, 37/06, 37/08, 43/00

国際調査報告

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

C07D207/06, 207/12, 207/273, 207/325, 211/14, 211/16, 211/18, 211/38, 211/42, 211/46, 211/56, 211/58, 211/62, 211/70, 211/72, 213/36, 213/64, 213/75, 233/04, 241/18, 257/04, 261/08, 265/30, 265/32, 271/10, 277/28, 295/02, 295/08, 295/12, 295/14, 295/18, 307/52, 309/04, 333/20, 335/02, 405/12, 413/12, 487/08, (続き有)

調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl.⁷ C07D207/06, 207/12, 207/273, 207/325, 211/14, 211/16, 211/18, 211/38, 211/42, 211/46, 211/56, 211/58, 211/62, 211/70, 211/72, 213/36, 213/64, 213/75, 233/04, 241/18, 257/04, 261/08, 265/30, 265/32, 271/10, 277/28, 295/02, 295/08, 295/12, 295/14, 295/18, 307/52, 309/04, 333/20, 335/02, 405/12, 413/12, 487/08,

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN)

引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 関連する 請求の範囲の A WO 02/059108 A1 (ELI LILLY AND COMPANY) 2002. 08. 01 1-26	C. 関連する	関連すると認められる文献	
A WO 02/059108 A1 (ELI LILLY AND COMPANY) 2002.08.01 1-26	• 17 152		関連する 請求の範囲の番号
& JP 2004-523529 A & EP 1368340 A1 & CA 2431996 A & US 2004/092507 A1		& JP 2004-523529 A & EP 1368340 A1 & CA 2431996 A	1-26
A JP 5-186434 A(シンセラボ [*]) 1993. 07. 27 & EP 522915 A1 & FR 2678271 A1 & CA 2072528 A & NO 9202524 A & AU 9218590 A1 & CN 1067884 A & HU 61996 A2 & ZA 9204787 A & US 5244901 A	(& EP 522915 A1 & FR 2678271 A1 & CA 2072528 A & NO 9202524 A & AU 9218590 A1 & CN 1067884 A & HU 61996 A2 & ZA 9204787 A	1-26

C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献 (理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

国際調査を完了した日 18.04.2005	国際調査報告の発送日 10. 5. 2005		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP)	19777111111111111111111111111111111111	8 2	
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	中木 亜希 電話番号 03-3581-1101 内線 3492		

国際調査報告

C(続き).	関連すると認められる文献	·
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP 2003-506377 A(ミレニアム・ファーマシューティカルス・インコーポ・レイテット) 2003. 02. 18 & WO 01/009138 A2 & WO 03/045942 A2 & WO 99/37651 A1 & US 2002/0119973 A1 & US 2002/0169155 A1 & US 2003/0045516 A1 & EP 1204665 A1 & EP 1049700 A1 & EP1448566 A1 & AU 6391400 A & BR 13065 A & BR 9910144 A & BR 213633 A & HU 202202 A & HU 101320 A & CA 2392167 A & CA 2319077 A & CA 2467672 A	1-26
A	WO 03/033466 A1 (SANOFI-SYNTHELABO) 2003.04.24 & EP 1438291 A1 & FR 2831166 A1 & BR 2002013359 A & US 2005/014795 A1	1-26
·		
. 1		·

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (2004年1月)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))の続き

Int.Cl7

A61K31/381,31/382,31/40,31/407,31/4418,31/451,31/4525,31/453,31/495,31/496,31/4965,31/5375,31/5377,31/55, A61P 1/00,1/04,11/06,17/00,17/06,19/02,37/06,37/08,43/00

B. 調査を行った分野の続き

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl7

A61K31/381,31/382,31/40,31/407,31/4418,31/451,31/4525,31/453,31/495,31/496,31/4965,31/5375,31/5377,31/55, A61P 1/00,1/04,11/06,17/00,17/06,19/02,37/06,37/08,43/00

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
Color or black and white photographs
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.